



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶ : C12N 15/86, 5/10	A2	(11) Numéro de publication internationale: WO 99/25861 (43) Date de publication internationale: 27 mai 1999 (27.05.99)
---	----	---

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/02453

(22) Date de dépôt international: 17 novembre 1998 (17.11.98)

(30) Données relatives à la priorité:
97/14383 17 novembre 1997 (17.11.97) FR(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US):
RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CROUZET, Joël [FR/FR]; 12, rue Michel Voisin, F-92330 Sceaux (FR). ROBERT, Jean-Jacques [FR/FR]; Résidence Les Pépinières, 12, boulevard Desgranges, F-92330 Sceaux (FR). VIGNE, Emmanuelle [FR/FR]; 2, rue Bernard Palissy, F-94200 Ivry sur Seine (FR). YEH, Patrice [FR/FR]; 48, allée de la Pointe Genete, F-91190 Gif sur Yvette (FR).

(74) Mandataire: DERNONCOUR, Roxanne; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond Aron, F-92165 Antony Cedex (FR).

(81) Etats désignés: AL, AT, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GD, GE, HU, ID, IL, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasiatique (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(54) Title: ADENOVIRUS VECTORS AND METHOD FOR REDUCING HOMOLOGOUS RECOMBINATION PHENOMENA

(54) Titre: VECTEURS ADENOVIRAUX ET METHODE DE REDUCTION DES EVENEMENTS DE RECOMBINAISON HOMOLOGUE

(57) Abstract

The invention concerns a method for reducing recombination phenomena among nucleic acids. It also concerns the use of said method for producing defective viruses not contaminated by replication particles. The invention further concerns novel viral constructs.

(57) Abrégé

La présente invention concerne une méthode permettant de réduire les événements de recombinaison entre acides nucléiques. Elle concerne également l'application de cette méthode à la production de virus défectifs non contaminés par des particules répliquatives. L'invention concerne également de nouvelles constructions virales.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave de Macédoine	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	ML	Mali	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	MN	Mongolie	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MR	Mauritanie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MW	Malawi	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MX	Mexique	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	NE	Niger	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NL	Pays-Bas	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NO	Norvège	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NZ	Nouvelle-Zélande	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire démocratique de Corée	PL	Pologne		
CM	Cameroun	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CN	Chine	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CU	Cuba	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
CZ	République tchèque	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DE	Allemagne	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
DK	Danemark	LR	Libéria	SG	Singapour		
EE	Estonie						

VECTEURS ADENOVIRAUX ET METHODE DE REDUCTION DES EVENEMENTS DE RECOMBINAISON HOMOLOGUE

La présente invention concerne une méthode permettant de réduire les événements de recombinaison entre acides nucléiques. Elle concerne également
5 l'application de cette méthode dans des procédés de préparation d'acides nucléiques tels que des plasmides ou vecteurs viraux. L'invention concerne également de nouvelles constructions virales.

La recombinaison entre acides nucléiques est un phénomène bien connu de la biologie moléculaire. La recombinaison est un mécanisme moléculaire par lequel de
10 nouvelles combinaisons de matériel génétique sont générées, contribuant à l'évolution darwinienne en fournissant une source de matériel pour la sélection naturelle. La recombinaison génétique nécessitant une forte homologie de séquence entre les acides nucléiques participant est généralement désignée recombinaison homologue. Lors de recombinaisons homologues, un échange d'information génétique se produit entre deux
15 régions d'un acide nucléique, échange qui peut être réciproque ("crossing over") ou non réciproque (conversion).

Lors de la méiose, la recombinaison homologue est responsable du réassortiment de l'information génétique, et joue un rôle important dans la ségrégation correcte des chromosomes. Lors de la mitose, la recombinaison homologue participe à
20 la réparation de l'ADN. Elle peut introduire des réarrangements génomiques, tels que des délétions et des duplications lorsqu'elle implique des régions homologues dispersées, ou aussi des contractions ou expansions lorsqu'il s'agit de séquences répétées en tandem.

Le mécanisme par lequel se produit la recombinaison homologue a été en partie
25 élucidé. Ainsi, chez les bactéries, la recombinaison homologue commence par une étape faisant intervenir un bout simple-brin (Holliday, 1964; Meselson, 1975). Chez les eucaryotes, en revanche, la plupart des résultats suggèrent un mécanisme de cassure double-brin (DSB "double-strand break") (Szostak et al, 1983). Les DSB semblent

être à l'origine de deux mécanismes principaux de recombinaison homologue : l'un, conservatif, selon lequel toutes les séquences des acides nucléiques participant à la recombinaison se retrouvent présentés dans les produits de la recombinaison (Szostak et al), l'autre, non conservatif, au cours duquel certaines séquences sont perdues. Dans
5 les cellules somatiques mammifères, la majorité des recombinaisons homologues par DSB semblent se faire selon un processus non-conservatif (Lin et al. 1990, Jeong-Yu, 1992).

Avec le développement constant de la biotechnologie, une exploitation de plus en plus grande de l'ADN est effectuée : production de protéines recombinantes, création d'animaux transgéniques, thérapies génique et cellulaire, etc. Dans ces
10 différents domaines, la réalisation d'événements de recombinaison non contrôlés peut constituer dans certains cas un inconvénient.

Ainsi, lors de la production de protéines recombinantes, des événements de recombinaison dans le plasmide d'expression (recombinaison intramoléculaire) peuvent
15 par exemple conduire à l'excision de la cassette d'expression du transgène, et ainsi à une perte de l'expression. Des événements de recombinaison peuvent également être à l'origine de l'excision d'une cassette d'expression stablement intégrée dans le génome d'une cellule hôte productrice, et ainsi induire une perte de stabilité.

Un autre exemple d'effets indésirables liés à la réalisation d'événements de recombinaison homologue est susceptible de se produire lors de la construction et de
20 la production de vecteurs, en particulier de vecteurs viraux. Les vecteurs viraux (adénovirus, rétrovirus, virus adéno-associé, virus de l'herpès, etc) constituent des moyens particulièrement efficaces pour le transfert d'acides nucléiques dans des cellules, in vitro, ex vivo ou in vivo. Pour la construction de vecteurs viraux défectifs,
25 les régions essentielles à la réplication du virus sauvage sont généralement délétées du génome, et remplacées par l'acide nucléique d'intérêt. Pour produire et amplifier ces virus, il est donc nécessaire de fournir en trans les fonctions de complémentation (soit sur un plasmide, soit sous forme intégrée au génome de la cellule productrice, soit par

un virus auxiliaire). Or, dans certains cas, des événements de recombinaison homologue surviennent entre le génome viral défectif et les fonctions de complémentation, reconstituant des particules virales répliquatives. Ainsi, les vecteurs dérivés des adénovirus sont généralement produits dans une lignée de complémentation (lignée 293 ou dérivée) dans laquelle une partie du génome de l'adénovirus a été intégrée. Plus précisément, la lignée 293 contient l'extrémité gauche (environ 11-12%) du génome de l'adénovirus sérotype 5 (Ad5), comprenant l'ITR gauche, la région d'encapsidation et la région E1, incluant E1a, E1b, et une partie des régions codant pour la protéine pIX et IVa2. Cette lignée est capable de trans-complémenter des adénovirus recombinants défectifs pour la région E1, c'est-à-dire dépourvus de tout ou partie de la région E1, nécessaire à la réplication. Néanmoins, il existe des zones d'homologie entre la région de l'adénovirus intégrée dans le génome de la lignée et l'ADN du virus recombinant que l'on souhaite produire. De ce fait, au cours de la production, différents événements de recombinaison peuvent se produire, générant des particules virales répliquatives, notamment des adénovirus de type E1+. Comme indiqué sur la figure 1, il peut s'agir d'un événement simple de recombinaison suivi d'une cassure du chromosome (figure 1A), ou d'une double recombinaison (figure 1B). Ces deux types de modification conduisent à remplacer la partie gauche de l'ADN recombinant, dépourvue d'une région E1 fonctionnelle, par la partie correspondante présente dans le génome de la cellule, qui porte une copie fonctionnelle de la région E1. Par ailleurs, compte tenu des titres élevés de vecteur recombinant produits par la lignée 293, la probabilité que ces événements de recombinaison aient lieu est élevée. De fait, il a été constaté que de nombreux lots de vecteurs adénoviraux recombinants défectifs étaient contaminés par des particules virales répliquatives.

La présence de particules répliquatives dans les lots de virus constitue un inconvénient important pour des applications pour le transfert de gènes in vitro ou in vivo (risques de propagation virale et de dissémination incontrôlée).

Le même type de problématique existe pour la génération de rétrovirus défectifs. Ainsi, les rétrovirus défectifs construits sont généralement déletés des régions virales codantes (gag, pol et env), qui sont apportées en trans par la lignée de production. Ici encore, pour certaines lignées décrites, des zones de recouvrement
5 existent entre le génome du rétrovirus défectif et les fonctions de complémentation portées par la cellules. C'est le cas en particulier des cellules PA317, Psi2, etc. Des événements de recombinaison homologue sont donc susceptibles de se produire au niveau de ces zones, générant des particules répliquatives.

La présente invention est relative à un procédé permettant de réduire la
10 fréquence des événements de recombinaison entre deux acides nucléiques donnés, et ainsi de minimiser l'impact de tels événements sur un procédé biologique.

Plus particulièrement, la présente invention est relative à un procédé permettant de réduire la fréquence des événements de recombinaison homologue entre deux acides nucléiques donnés ou deux régions d'un acide nucléique.

15 Pour réduire les événements de recombinaison homologue, l'art antérieur enseigne différentes approches, qui reposent toutes sur un même principe : remplacer ou supprimer les régions d'homologie. Ainsi, certains plasmides permettant l'expression de gènes d'intérêt portent des régions homologues au génome de la cellule hôte. Il peut s'agir en particulier d'une région promoteur, d'un gène marqueur ou d'une
20 origine de répllication. Pour réduire les risques de recombinaison, il a été proposé jusqu'à présent de substituer ces régions par d'autres, non homologues (promoteur différent, etc). D'autre part, pour limiter les risques de recombinaison dans les procédés de production de vecteurs viraux, il a été suggéré d'éliminer les séquences homologues entre les gènes de complémentation et le génome viral défectif.

25

Ainsi, la demande de brevet WO97/00326 décrit une lignée cellulaire de production d'adénovirus, désignée PER, comprenant une unité restreinte du génome

adénoviral portant la région E1. Avec cette lignée, les séquences flanquantes homologues au génome du virus défectif sont réduites, ce qui permet de limiter les risques de recombinaison homologue entre ceux-ci. De la même façon, la demande WO95/11984 décrit la construction d'un adénovirus recombinant portant une délétion de la région E1 étendue à une portion du gène pIX. Dans ce cas, ce n'est plus la région de complémentation qui est modifiée (réduite), mais la délétion portée dans le génome défectif, qui est étendue. Le résultat est également une diminution des risques de recombinaison, même si des régions d'homologie subsistent.

Cependant, si ces approches permettent de réduire les risques de recombinaison entre la cellule et le génome viral, et donc les risques de produire des lots de virus contaminés par des particules répliquatives, elles ne permettent pas de les éliminer totalement et/ou nécessitent la construction et donc la validation de nouvelles lignées cellulaires, ce qui est très lourd. Par ailleurs, la substitution de régions par d'autres n'est pas forcément satisfaisante, notamment en terme d'efficacité.

La présente demande décrit un nouveau procédé permettant de réduire les événements de recombinaison homologue inter- ou intramoléculaires. L'invention décrit également l'application de ce procédé à la production de virus défectifs non contaminés par des particules répliquatives. L'invention décrit également de nouvelles constructions virales capables d'être amplifiées dans les lignées de production existantes les plus efficaces sur le plan du titre, avec des risques de génération de particules répliquatives fortement réduits.

L'étape initiale et importante de la recombinaison homologue est la reconnaissance entre les deux acides nucléiques partenaires (recombinaison intermoléculaire) ou entre deux régions d'un acide nucléique (recombinaison intramoléculaire). Cette étape est le résultat d'une interaction directe entre les deux régions homologues. La recombinaison homologue entre deux acides nucléiques est donc basée sur l'existence d'une identité, ou d'une forte homologie de séquence entre deux régions de ces acides nucléiques, et elle est généralement dépendante de deux

facteurs : le degré d'homologie et la longueur de l'homologie (i.e. des régions homologues portées par le ou les deux acides nucléiques). Par ailleurs, la fréquence de recombinaison homologue peut également être influencée par certaines régions particulières des acides nucléiques. Ainsi, il a été observé que certaines régions étaient
5 capables de recombiner avec une fréquence plus élevée que la fréquence moyenne. Il a par ailleurs été déterminé que ces variations de fréquence localisées pouvaient être dues à des séquences particulières telles que des sites CHI chez *E. coli* ou des sites M26 chez *S. pombe* (Gangloff et al., 1994).

Contrairement aux stratégies proposées dans l'art antérieur, le procédé de
10 l'invention ne passe pas par une suppression des zones d'homologie entre les acides nucléiques partenaires. Le procédé de l'invention repose de manière originale sur la modification de la séquence de l'un au moins des deux acides nucléiques partenaires de la recombinaison, de manière à réduire l'homologie existant entre ces acides nucléiques.

15 Un premier objet de l'invention concerne donc un procédé permettant de réduire la fréquence des événements de recombinaison homologue intra- ou intermoléculaire entre acides nucléiques caractérisé en ce que la séquence de l'un au moins des acides nucléiques partenaires de la recombinaison est dégénérée de manière à réduire l'homologie avec le ou les autre(s) partenaires.

20 On entend au sens de l'invention par "réduction de la fréquence des événements de recombinaison homologue" entre acides nucléiques tout abaissement de ladite fréquence, par rapport à la fréquence observée avec les acides nucléiques correspondants non modifiés. Cette réduction peut être mesurée aisément par des tests classiques connus de l'homme du métier (en particulier par des tests de "marker
25 rescue" ou par des tests de génération de particules virales répliquatives). Avantageusement, le terme "réduction" s'entend d'une baisse significative de la fréquence de recombinaison homologue, de préférence d'une unité logarithmique au moins.

On entend par recombinaison homologue intermoléculaire une recombinaison homologue entre deux acides nucléiques (ou entre deux régions de deux acides nucléiques) distincts. On entend par recombinaison homologue intramoléculaire une recombinaison homologue entre deux régions d'un même acide nucléique. Par ailleurs, 5 les acides nucléiques partenaires de la recombinaison homologue peuvent être des acides nucléiques extrachromosomiques, chromosomiques, ou une combinaison des deux (i.e. un acide nucléique chromosomique et un acide nucléique extrachromosomique). Les acides nucléiques extrachromosomiques peuvent être des plasmides, vecteurs, épisomes, génomes viraux, etc.

10 Le procédé de l'invention est particulièrement adapté pour réduire la fréquence des événements de recombinaison homologue intermoléculaire entre un acide nucléique chromosomique et un acide nucléique extra-chromosomique.

Le procédé de l'invention implique généralement les étapes suivantes:

15 (i) identification de la ou des régions responsables de la recombinaison homologue

(ii) modification de cette ou ces régions

(iii) vérification de la séquence

(iv) synthèse de la séquence modifiée (désignée syngen)

(v) remplacement de la séquence originelle par le syngen

20 (i) L'identification des régions responsables de la recombinaison homologue entre acides nucléiques est réalisée par toute méthode connue. En particulier, dès lors qu'un événement de recombinaison est observé, les régions qui en sont responsables peuvent être recherchées par analyse de séquence : recherche de régions homologues entre les acides nucléiques (intermoléculaire) ou au sein de l'acide nucléique (intramoléculaire).

Lorsque les séquences impliquées dans la recombinaison sont identifiées, une région est définie, comprenant tout ou une partie de ces séquences, qui est utilisée pour l'étape (ii) ci-après, c'est-à-dire la modification.

(ii) Modification de la séquence

5 Il est généralement admis que l'homologie doit être très forte sur une région suffisamment longue pour qu'un événement de recombinaison puisse avoir lieu à une fréquence significative. En particulier, les données de la littérature suggèrent qu'une
10 région d'homologie parfaite d'une longueur au moins égale à environ 200 pb est requise pour la réalisation de tels événements. En effet, même si des recombinaisons peuvent se produire sur des régions plus réduites, leur fréquence est beaucoup plus faible et non régulière. Par ailleurs, sur une telle région dont l'homologie est réduite de 19%, il semble que la fréquence de recombinaison soit réduite d'un facteur 1000 (Waldman et Liskay, 1987).

15 La séquence peut être modifiée de différentes manières. S'agissant de séquence codante, des modifications peuvent être apportées fondées sur la dégénérescence du code génétique. Ainsi, la séquence est perturbée, et donc l'homologie est réduite, mais le produit d'expression est le même.

20 L'invention réside donc en particulier dans une modification de la séquence de manière à empêcher l'appariement entre les deux régions homologues. La modification permet de diminuer la longueur et le degré d'homologie entre les deux régions concernées.

25 Avantageusement, dans le procédé de l'invention, la séquence de l'acide nucléique est dégénérée, au niveau de la région impliquée dans la recombinaison homologue, à raison de 1 paire de bases au moins toutes les 20 paires de bases. Plus préférentiellement, elle est dégénérée à raison de 1 paire de bases au moins toutes les 10 paires de bases.

Selon une variante particulière de l'invention, la séquence est dégénérée sur toutes les positions possibles.

5 La dégénérescence de la séquence selon l'invention est avantageusement réalisée en fonction de l'usage des codons de la cellule ou l'organisme chez lequel l'acide nucléique doit être utilisé. Dans le cas d'un vecteur viral dont la production est réalisée dans une lignée de cellules humaines, il est particulièrement intéressant de dégénérer les séquences en favorisant l'usage préféré des codons chez l'homme lorsque ce choix est possible (voir exemples).

10 Par ailleurs, des modifications supplémentaires peuvent être apportées à la séquence d'acide nucléique. Ainsi, dans les régions non codantes, il est possible de réduire la taille de certains éléments (séquences régulatrices de l'expression, promoteurs) ou de modifier ces éléments ou de substituer certains autres éléments par des régions hétérologues .

15 Selon une variante particulière de l'invention, et lorsque la zone d'homologie s'étend sur plusieurs gènes, il est possible de réduire la zone d'homologie d'une part, en dégénérant la séquence de un ou plusieurs gènes et, d'autre part, en modifiant la position génomique de certains gènes présents dans la zone d'homologie c'est à dire en plaçant ces gènes au sein du génome adénoviral et dans une position génomique autre
20 que leur position d'origine. La séquence des gènes dont la position génomique est modifiée peut en outre être dégénérée. De manière préférée, seule la séquence des gènes qui ne sont pas déplacés est dégénérée.

(iii) Vérification de la séquence

25 La vérification est réalisée par des méthodes informatiques, permettant de détecter la présence d'éléments de régulation, structures secondaires, etc, susceptibles d'interférer avec l'activité du syngen. Voir exemples.

(iv) Synthèse du syngen

Le syngen peut être synthétisé par toute technique connue de l'homme du métier, et notamment en utilisant des synthétiseurs d'acides nucléiques.

5 (v) remplacement de la séquence originelle par le syngen

Le syngen, une fois synthétisé, est ensuite introduit dans l'acide nucléique en remplacement de la séquence originelle. Cette étape peut également être réalisée selon les techniques de biologie moléculaire classique bien connues de l'homme du métier.

10 L'une des applications du procédé de l'invention réside dans la production de vecteurs, notamment de vecteurs viraux, dépourvus de particules virales compétentes pour la réplication (RCV). A cet égard, le procédé de l'invention vise plus particulièrement à réduire la fréquence des événements de recombinaison homologue entre un acide nucléique chromosomique codant pour des fonctions de
complémentation d'un virus défectif et un acide nucléique extra-chromosomique
15 comprenant le génome dudit virus défectif.

Le virus concerné peut être avantageusement un adénovirus, un rétrovirus, un virus adéno-associé (AAV) ou encore un virus de l'herpès. Il s'agit plus préférentiellement d'un adénovirus.

20 Ainsi, un mode de réalisation particulier de l'invention consiste en un procédé de réduction de la fréquence des événements de recombinaison homologue entre un acide nucléique chromosomique comprenant la région E1 d'un génome d'adénovirus ainsi qu'une région flanquante et un acide nucléique extra-chromosomique comprenant un génome d'adénovirus défectif pour la région E1.

25 Avantageusement, dans ce procédé particulier, la séquence dégénérée selon l'invention comprend le gène pIX du génome de l'adénovirus défectif pour la région

E1. Encore plus préférentiellement, la séquence dégénérée comprend les gènes pIX et IVa2 du génome de l'adénovirus.

Selon une autre variante de réalisation, la séquence dégénérée comprend le gène pIX du génome de l'adénovirus, et la séquence du gène Iva2 est déplacée de son
5 locus naturel vers la région E4.

Le procédé de l'invention est particulièrement adapté à la production d'adénovirus recombinants défectifs pour la région E1 dans la lignée cellulaire 293 ou dans une lignée cellulaire dérivée.

Comme indiqué ci-avant, la lignée cellulaire 293 contient dans son génome la
10 partie gauche du génome de l'adénovirus comprenant notamment la région E1 et une région flanquante située en aval (3') de la région E1 portant notamment le gène pIX et une partie du gène IVa2. C'est précisément au niveau de cette région flanquante que se produisent des recombinaisons homologues générant des Adénovirus compétents pour la réplication (ACR). On entend au sens de l'invention par "lignée cellulaire dérivée"
15 une lignée cellulaire portant la région E1 de l'adénovirus et une région flanquante susceptible de donner lieu à une recombinaison avec le virus défectif. Il peut s'agir d'une région plus courte que celle présente dans 293 (limitée à pIX par exemple) ou d'une région plus longue. Une lignée dérivée peut également être une lignée construite à partir des cellules 293, par introduction de séquences de complémentation
20 supplémentaires (telles que E4).

A cet égard, l'invention concerne également un procédé de préparation d'adénovirus recombinants défectifs par introduction, dans une cellule de la lignée 293 ou dans une cellule dérivée, du génome dudit adénovirus recombinant défectif, caractérisé en ce que ledit génome porte :

- 25
- une délétion de la région E1
 - une dégénérescence dans les gènes pIX et/ou IVa2.

L'invention concerne en outre tout vecteur viral dont le génome comprend une région au moins dont la séquence est dégénérée. Il peut s'agir notamment de rétrovirus (portant des séquences dégénérées dans les gènes gag, pol et ou env) d'AAV (portant des séquences dégénérées dans les gènes rep et/ou cap) ou également
5 d'adénovirus.

Il s'agit avantageusement d'adénovirus dont le génome porte un gène pIX dégénéré. De préférence, la séquence dégénérée du gène pIX est la séquence ID N°1 ou la séquence ID N° 4. De préférence encore, l'adénovirus comporte en outre une modification de la position génomique du gène Iva2. Ce gène est avantageusement
10 positionné au niveau de la région E4.

Selon un autre mode de réalisation, il s'agit d'un adénovirus dont les gènes pIX et IVa2 sont dégénérés. De préférence, la séquence naturelle du gène pIX est remplacée par la séquence SEQ ID N° 1 ou la séquence SEQ ID N°4 et la séquence dégénérée du gène IVa2 est la séquence SEQ ID N°2 ou la séquence SEQ ID N°5. De
15 préférence, la séquence naturelle des gènes pIX et IVa2 est remplacée par la séquence SEQ ID N° 3.

Selon un autre mode de réalisation, il s'agit d'un adénovirus dont les gènes pIX et IVa2 sont dégénérés et qui comporte en outre des modifications de la séquence du promoteur du gène pIX et /ou un remplacement de la séquence de polyadénylation de
20 ces gènes. De préférence, il s'agit d'un adénovirus comportant la séquence SEQ ID N°8.

L'adénovirus porte en outre avantageusement au moins une délétion de la région E1. Plus préférentiellement, les adénovirus sont défectifs pour tout ou partie des régions E1 et E3 au moins. Il peut s'agir également d'adénovirus recombinants
25 défectifs pour les régions E1 et E4, en tout ou partie, et éventuellement pour la région E3. Par ailleurs, cet adénovirus peut être de différents sérotypes. Concernant les adénovirus d'origine humaine, on peut citer préférentiellement ceux classés dans le groupe C.

Plus préférentiellement encore, parmi les différents sérotypes d'adénovirus humain, on préfère utiliser dans le cadre de la présente invention les adénovirus de type 2 ou 5 (Ad 2 ou Ad 5). Parmi les différents adénovirus d'origine animale, on préfère utiliser dans le cadre de l'invention des adénovirus d'origine canine, et
5 notamment toutes les souches des adénovirus CAV2 [souche manhattan ou A26/61 (ATCC VR-800) par exemple]. D'autres adénovirus d'origine animale sont cités notamment dans la demande WO94/26914 incorporée à la présente par référence. Les stratégies de construction des adénovirus, ainsi que les sites utilisables pour l'introduction de gènes d'intérêt dans ces vecteurs sont décrits en détail dans l'art
10 antérieur, et notamment WO95/02697, WO96/10088, WO96/13596 ou encore WO96/22378.

Selon un mode particulièrement avantageux, dans les adénovirus recombinants de la présente invention, la région E1 est inactivée par délétion d'un fragment PvuII-BglII allant du nucléotide 454 au nucléotide 3328, sur la séquence de l'adénovirus
15 Ad5. Cette séquence est accessible dans la littérature et également sur base de données (voir notamment Genebank n° M73260). Dans un autre mode de réalisation préféré, la région E1 est inactivée par délétion d'un fragment HinfII-Sau3A allant du nucléotide 382 au nucléotide 3446.

Avantageusement, les adénovirus recombinants de l'invention comportent en
20 outre une séquence d'acides nucléiques hétérologue dont le transfert et/ou l'expression dans une cellule, un organe ou un organisme est recherché.

En particulier, la séquence d'ADN hétérologue peut comporter un ou plusieurs gènes thérapeutiques et/ou un ou plusieurs gènes codant pour des peptides antigéniques.

25 Les gènes thérapeutiques qui peuvent ainsi être transférés sont tout gène dont la transcription et éventuellement la traduction dans la cellule cible génèrent des produits ayant un effet thérapeutique.

Il peut s'agir en particulier de gènes codant pour des produits protéiques ayant un effet thérapeutique. Le produit protéique ainsi codé peut être une protéine, un peptide, un acide aminé, etc. Ce produit protéique peut être homologue vis-à-vis de la cellule cible (c'est-à-dire un produit qui est normalement exprimé dans la cellule cible lorsque celle-ci ne présente aucune pathologie). Dans ce cas, l'expression d'une protéine permet par exemple de pallier une expression insuffisante dans la cellule ou l'expression d'une protéine inactive ou faiblement active en raison d'une modification, ou encore de surexprimer ladite protéine. Le gène thérapeutique peut aussi coder pour un mutant d'une protéine cellulaire, ayant une stabilité accrue, une activité modifiée, etc. Le produit protéique peut également être hétérologue vis-à-vis de la cellule cible. Dans ce cas, une protéine exprimée peut par exemple compléter ou apporter une activité déficiente dans la cellule lui permettant de lutter contre une pathologie.

Parmi les produits thérapeutiques au sens de la présente invention, on peut citer plus particulièrement les enzymes, les dérivés sanguins, les hormones, les lymphokines : interleukines, interférons, TNF, etc (FR 9203120), les facteurs de croissance, les neurotransmetteurs ou leurs précurseurs ou enzymes de synthèse, les facteurs trophiques : BDNF, CNTF, NGF, IGF, GMF, VEGF, aFGF, bFGF, NT3, NT5, etc; les apolipoprotéines : ApoAI, ApoAIV, ApoE, etc (FR 93 05125), la dystrophine ou une minidystrophine (FR 9111947), les gènes suppresseurs de tumeurs : p53, Rb, Rap1A, DCC, k-rev, etc (FR 93 04745), les gènes codant pour des facteurs impliqués dans la coagulation : Facteurs VII, VIII, IX, etc, le gène codant pour la protéine GAX, les gènes suicides : thymidine kinase, cytosine désaminase, etc., des gènes codant pour des anticorps simple chaîne (scFv)

Le gène thérapeutique peut également être un gène ou une séquence antisens, dont l'expression dans la cellule cible permet de contrôler l'expression de gènes ou la transcription d'ARNm cellulaires. De telles séquences peuvent par exemple être transcrites, dans la cellule cible, en ARN complémentaires d'ARNm cellulaires et bloquer ainsi leur traduction en protéine, selon la technique décrite dans le brevet EP 140 308.

Comme indiqué plus haut, la séquence d'ADN hétérologue peut également comporter un ou plusieurs gènes codant pour un peptide antigénique, capable de générer chez l'homme une réponse immunitaire. Dans ce mode particulier de mise en oeuvre, l'invention permet donc la réalisation de vaccins permettant d'immuniser
5 l'homme, notamment contre des microorganismes ou des virus. Il peut s'agir notamment de peptides antigéniques spécifiques du virus d'epstein barr, du virus HIV, du virus de l'hépatite B (EP 185 573), du virus de la pseudo-rage, ou encore spécifiques de tumeurs (EP 259 212).

Généralement, la séquence d'acides nucléiques hétérologue comprend
10 également une région promotrice de la transcription fonctionnelle dans la cellule infectée. Il peut s'agir d'une région promotrice naturellement responsable de l'expression du gène considéré lorsque celle-ci est susceptible de fonctionner dans la cellule infectée. Il peut également s'agir de régions d'origine différente (responsables de l'expression d'autres protéines, ou même synthétiques). Notamment, il peut s'agir de
15 séquences promotrices de gènes eucaryotes ou viraux. Par exemple, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome de la cellule que l'on désire infecter. De même, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome d'un virus, y compris l'adénovirus utilisé. A cet égard, on peut citer par exemple les promoteurs des gènes E1A, MLP, CMV, RSV, etc. En outre, ces régions promotrices peuvent être modifiées
20 par addition de séquences d'activation, de régulation, ou permettant une expression tissu-spécifique ou majoritaire. Par ailleurs, lorsque l'acide nucléique hétérologue ne comporte pas de séquences promotrices, il peut être inséré dans le génome du virus défectif en aval d'une telle séquence.

Par ailleurs, la séquence d'acides nucléiques hétérologue peut également
25 comporter, en particulier en amont du gène thérapeutique, une séquence signal dirigeant le produit thérapeutique synthétisé dans les voies de sécrétion de la cellule cible. Cette séquence signal peut être la séquence signal naturelle du produit thérapeutique, mais il peut également s'agir de toute autre séquence signal fonctionnelle, ou d'une séquence signal artificielle.

Toujours dans un mode particulièrement avantageux, les vecteurs de l'invention possèdent en outre un gène E3 fonctionnel sous contrôle d'un promoteur hétérologue. Plus préférentiellement, les vecteurs possèdent une partie du gène E3 permettant l'expression de la protéine gp19K. Cette protéine permet en effet d'éviter
5 que le vecteur adénovirus fasse l'objet d'une réaction immunitaire qui (i) limiterait son action et (ii) pourrait avoir des effets secondaires indésirables.

Ces vecteurs recombinants peuvent être utilisés pour le transfert d'acides nucléiques dans les cellules *in vitro*, *ex vivo* ou *in vivo*.

La présente invention concerne également toute composition pharmaceutique
10 comprenant un ou plusieurs adénovirus recombinants tels que décrits précédemment. Les compositions pharmaceutiques de l'invention peuvent être formulées en vue d'une administration par voie topique, orale, parentérale, intranasale, intraveineuse, intramusculaire, sous-cutanée, intraoculaire, transdermique, etc.

Préférentiellement, la composition pharmaceutique contient des véhicules
15 pharmaceutiquement acceptables pour une formulation injectable. Il peut s'agir en particulier de solutions salines (phosphate monosodique, disodique, chlorure de sodium, potassium, calcium ou magnésium, etc, ou des mélanges de tels sels), stériles, isotoniques, ou de compositions sèches, notamment lyophilisées, qui, par addition selon le cas d'eau stérilisée ou de sérum physiologique, permettent la constitution de
20 solutés injectables.

Les doses de virus utilisées pour l'injection peuvent être adaptées en fonction de différents paramètres, et notamment en fonction du mode d'administration utilisé, de la pathologie concernée, du gène à exprimer, ou encore de la durée du traitement recherchée. D'une manière générale, les adénovirus recombinants selon l'invention sont
25 formulés et administrés sous forme de doses comprises entre 10^4 et 10^{14} pfu/ml, et de préférence 10^6 à 10^{10} pfu/ml. Le terme pfu ("plaque forming unit") correspond au pouvoir infectieux d'une solution de virus, et est déterminé par infection d'une culture cellulaire appropriée, et mesure, généralement après 5 jours, du nombre de plages de

cellules infectées. Les techniques de détermination du titre pfu d'une solution virale sont bien documentées dans la littérature.

La présente invention sera décrite plus en détail à l'aide des exemples qui suivent qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

5

Légende des Figures

Figure 1 : Evènements de recombinaison entre l'adénovirus et la lignée 293

Figure 2 : Structure schématique du syngen

10 Figure 3 : carte de restriction du plasmide pJJ 105

Figure 4 : carte de restriction du plasmide pJJ 110

Figure 5 : carte de restriction du plasmide pJJ 206

Figure 6 : construction du virus défectif portant le syngen en remplacement de la région naturelle.

15 Figure 7 : Structure et carte de restriction des oligonucléotides Oligosyngen I et Oligosyngen II.

Figure 8 : Séquence nucléotidique naturelle et séquence dégénérée du gène pIX (SEQ ID N°1), et séquence correspondante d'acides aminés.

20 Figure 9 : Séquence nucléotidique naturelle et séquence dégénérée du gène Iva2 (SEQ ID N°2), et séquence correspondante d'acides aminés.

Figure 10 : Séquence nucléotidique du syngen # 1 (SEQ ID N°3)

Figure 11 : représentation schématique des homologies entre le génome de la cellule 293 et des vecteurs Ad5 recombinants. Le vecteur Ad5p53 présente une séquence d'homologie continue de 898 nucléotides avec le génome de la cellule 293 en aval de la région E1. L'introduction de mutations ponctuelles réduit la longueur maximale d'homologie continue à 92 nucléotides dans le cas du syngen # 1 (AV 1.7 # 1 CMV p53) et à 29 nucléotides dans le cas du syngen # 2 (AV 1.7 # 2 CMV lac Z).

Figure 12 : Détection de ACR pour des vecteurs Ad5p53 et AV1.7 #1 p53 après 7 amplifications successives dans des cellules 293.

Techniques générales de biologie moléculaire

Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telles que les extractions préparatives d'ADN plasmidique, la centrifugation d'ADN plasmidique en gradient de chlorure de césium, l'électrophorèse sur gels d'agarose ou d'acrylamide, la purification de fragments d'ADN par électroélution, les extractions de protéines au phénol ou au phénol-chloroforme, la précipitation d'ADN en milieu salin par de l'éthanol ou de l'isopropanol, la transformation dans *Escherichia coli*, etc ... sont bien connues de l'homme de métier et sont abondamment décrites dans la littérature [Maniatis T. et al., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y., 1982; Ausubel F.M. et al. (eds), "Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley & Sons, New York, 1987].

Les plasmides pIC-20R (Invitrogen) et pBS (Stratagen) sont d'origine commerciale.

Pour les ligatures, les fragments d'ADN peuvent être séparés selon leur taille par électrophorèse en gels d'agarose ou d'acrylamide, extraits au phénol ou par un mélange phénol/chloroforme, précipités à l'éthanol puis incubés en présence de l'ADN ligase du phage T4 (Biolabs) selon les recommandations du fournisseur.

Le remplissage des extrémités 5' proéminentes peut être effectué par le fragment de Klenow de l'ADN Polymérase I d'E. coli (Biolabs) selon les spécifications du fournisseur. La destruction des extrémités 3' proéminentes est effectuée en présence de l'ADN Polymérase du phage T4 (Biolabs) utilisée selon les recommandations du fabricant. La destruction des extrémités 5' proéminentes est effectuée par un traitement ménagé par la nucléase S1.

La mutagénèse dirigée in vitro par oligodéoxynucléotides synthétiques peut être effectuée selon la méthode développée par Taylor et al. [Nucleic Acids Res. 13 (1985) 8749-8764] en utilisant le kit distribué par Amersham.

L'amplification enzymatique de fragments d'ADN par la technique dite de PCR [Polymérase-catalyzed Chain Reaction, Saiki R.K. et al., Science 230 (1985) 1350-1354; Mullis K.B. et Faloona F.A., Meth. Enzym. 155 (1987) 335-350] peut être effectuée en utilisant un "DNA thermal cycler" (Perkin Elmer Cetus) selon les spécifications du fabricant.

La vérification des séquences nucléotidiques peut être effectuée par la méthode développée par Sanger et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74 (1977) 5463-5467] en utilisant le kit distribué par Amersham.

Lignées cellulaires utilisées.

- Lignée de rein embryonnaire humain 293 (Graham et al., J. Gen. Virol. 36 (1977) 59). Cette lignée contient notamment, intégrée dans son génome, la partie gauche du génome de l'adénovirus humain Ad5 (12 %).

Exemple 1 : Recombinaison homologue dans l'adénovirus

L'observation que le génome de l'adénovirus peut subir des recombinaisons génétiques a été rapportée il y a plus de 25 ans (Williams et Ustacelibi, 1971). Toutefois, les mécanismes soutenant ces recombinaisons sont assez peu élucidés. Il a été proposé que la recombinaison et la réplication puissent être intimement liées, et

certaines données sont en faveur d'un modèle de recombinaison dans lequel la réplication produirait les substrats spécifiques nécessaires pour les recombinaisons fréquentes observées lors de l'infection par l'adénovirus. L'une des questions est de savoir si des protéines virales ou cellulaires participent à la formation des intermédiaires de la recombinaison et dans leur résolution en produits recombinants finals. A cet égard, aucun des gènes viraux testés n'a été montré comme impliqué dans les événements de recombinaison : E1b, E4, E1a, E3 (Epstein, 1991; Weinberg et al., 1986; Young, 1995). De la même manière aucune protéine cellulaire n'a pu être mise en évidence. Deux modèles ont finalement été proposés pour le mécanisme de recombinaison dans le génome adénoviral, prédisant tous deux la formation d'hétéroduplex étendus (Ahern et al., 1991; Young, 1995).

Les régions responsables de la recombinaison homologue entre le génome défectif et la lignée cellulaire ont été localisées notamment au niveau des gènes pIX et IVa2 du génome de l'adénovirus. La structure de cette région présente dans le génome défectif est représentée sur la figure 2.

Des modifications de la séquence du génome de l'adénovirus impliquée dans la recombinaison avec le génome cellulaire ont été réalisées. Plus précisément, la séquence naturelle des gènes pIX et IVa2 a été modifiée par introduction de mutations silencieuses, permettant de réduire l'homologie avec la séquence naturelle, sans affecter la structure des produits d'expression de ces gènes.

La séquence obtenue, désignée syngen, est utilisée en remplacement de la séquence naturelle correspondante de l'adénovirus, pour construire le vecteur défectif.

1. Identification des régions responsables de la recombinaison

Des études de cartographie ont montré que la partie du génome de l'adénovirus présente dans le génome des cellules 293 correspondait à la partie gauche du génome adénoviral, et représentait environ 12% de celui-ci, soit environ 4300 pb (Aiello et al., 1979; Spector et al., 1983). La demanderesse a réalisé des expériences de cartographie

supplémentaires par PCR, et a montré que la position 4420 était présente dans le génome de 293. Cette position 4420 a été choisie pour les expériences suivantes comme la limite droite de la zone d'homologie, et donc la limite droite du syngen. Pour des raisons techniques de clonage, le fragment modifié s'étendra jusqu'à la position 5 4445 où un site de clonage a été introduit.

L'extrémité gauche du syngen a été choisie dans les éléments de régulation de l'expression du gène pIX et, plus particulièrement, en position -56 du gène pIX. Il a en effet été montré que le promoteur du gène pIX pouvait être réduit à une région de 56 nucléotides. L'activité de cette région, contenant le site de liaison SP1 et la boîte 10 TATA est comparable à celle du fragment de 250 nucléotides (Babiss et al., 1991; Matsui et al., 1989).

La zone d'homologie a donc été déterminée comme s'étendant de la position 3520 à la position 4445 du génome du virus défectif (Voir figure 2).

2. Design de séquences modifiées

15 Une table d'usage des codons dans le génome de l'adénovirus Ad5 a été réalisée par la demanderesse et utilisée afin de déterminer l'usage optimum des codons pour l'expression des protéines virales. Cette table a été obtenue en combinant les données obtenues d'après l'analyse de 10 protéines de l'adénovirus : pIX, Hexon, pIII, pVII, 52-55k, pPol, pTP, DBP, 23K et 19k (voir table). Les résultats obtenus ont ensuite été 20 comparés avec une table d'usage des codons humains obtenue par analyse de 1952 gènes présents dans la base Genbank en utilisant le programme GCG.

Un ordre de préférence de l'utilisation des codons a alors été établi pour modifier la séquence codante des gènes pIX et IVa2 :

. Lorsque le codon utilisé dans la séquence naturelle n'est pas le codon préféré, 25 celui-ci est utilisé dans le syngen.

. Lorsque le codon utilisé dans la séquence naturelle est le codon préféré, c'est alors le deuxième codon préféré qui est utilisé.

5 . Dans certains cas, par exemple pour l'introduction d'un site de restriction, le troisième codon préféré peut être utilisé, en particulier lorsque sa fréquence est suffisamment proche de celle du deuxième codon préféré.

Le tableau ci-dessous indique la fréquence d'usage des codons chez l'Homme et chez l'adénovirus (ADV5) avec l'ordre de préférence chez l'Homme (colonne A), l'ordre de préférence pour l'adénovirus (colonne B) et le choix retenu pour la synthèse du syngen (colonne C)

10 Table 1 : fréquence d'utilisation des codons

			ADV5		Huma		A	H	C
					n				
F	TTT	Phe	2,3	54,2%	1,5	43,0%	1	2	-
F	TTC		1,9	45,8%	2,1	57,0%	2	1	-
L	TTA	Leu	0,1	1,4%	0,6	6,0%	6	6	6
L	TTG		1,2	14,2%	1,1	12,0%	4	4	4
L	CTT	Leu	1,3	15,6%	1,1	12,0%	3	3	3
L	CTC		1,7	20,5%	1,9	20,0%	2	2	2
L	CTA		1,1	12,6%	0,6	7,0%	5	5	5
L	CTG		3	35,6%	4	43,0%	1	1	1
I	ATT	Ile	1,3	34,6%	1,5	35,0%	2	2	2
I	ATC		1,6	43,8%	2,3	52,0%	1	1	1
I	ATA		0,8	21,6%	0,7	14,0%	3	3	3
M	ATG	Met	2,6	100,0%	2,2	100,0%			
V	GTT	Val	0,8	13,1%	1	17,0%	3	3	3

V	GTC		1,4	22,2%	1,5	25,0%	2	2	2
V	GTA		0,8	12,5%	0,6	10,0%	4	4	4
V	GTG		3,3	52,2%	2,9	48,0%	1	1	1
Y	TAT	Tyr	0,8	21,6%	1,2	41,7%	2	2	2
Y	TAC		3	78,4%	1,7	58,3%	1	1	1
*	TAA	end			0,1	23,8%			
*	TAG				0,1	16,7%			
H	CAT	His	0,5	21,3%	1,4	59,3%	2	1	-
H	CAC		1,7	78,7%	1	40,7%	1	2	-
Q	CAA	Gln	1,1	27,4%	1,2	26,7%	2	2	2
Q	CAG		3	72,6%	3,3	73,3%	1	1	1
N	AAT	Asn	1,2	24,5%	1,6	43,5%	2	2	2
N	AAC		3,6	75,5%	2,1	56,5%	1	1	1
K	AAA	Lys	1,4	35,2%	2,2	39,8%	2	2	2
K	AAG		2,5	64,8%	3,4	60,2%	1	1	1
D	GAT	Asp	1,6	29,2%	2,1	44,2%	2	2	2
D	GAC		3,9	70,8%	2,7	55,8%	1	1	1
E	GAA	Glu	2,4	37,0%	2,8	41,5%	2	2	2
E	GAG		4,1	63,0%	3,9	58,5%	1	1	1
S	TCT	Ser	0,8	11,7%	1,4	18,0%	4	3	3
S	TCC		1,7	25,9%	1,7	23,2%	2	2	2
S	TCA		0,6	9,6%	1,1	14,7%	5	4	4
S	TCG		0,9	13,6%	0,4	5,9%	3	6	5
P	CCT	Pro	1,2	18,4%	1,8	29,0%	4	2	2

P	CCC		2,7	39,9%	2,1	33,0%	1	1	1
P	CCA		1,3	18,7%	1,7	27,0%	3	3	3
P	CCG		1,5	23,0%	0,1	11,0%	2	4	4
T	ACT	Thr	1,1	17,7%	1,3	23,0%	2	3	2
T	ACC		3,3	55,0%	2,2	38,0%	1	1	1
T	ACA		0,8	12,8%	1,5	27,0%	4	2	4
T	ACG		0,9	14,5%	0,1	12,0%	3	4	3
A	GCT	Ala	1,2	13,7%	2	28,0%	3	2	2
A	GCC		4	45,7%	2,8	40,0%	1	1	1
A	GCA		1,1	12,6%	1,6	22,0%	4	3	3
A	GCG		2,4	27,9%	0,7	10,0%	2	4	4
C	Cys	TGT	0,3	21,5%	1	41,8%	2	2	2
C		TGC	1,1	78,5%	1,4	58,2%	1	1	1
*	end	TGA			0,3	61,9%			
W	Trp	TGG	1,3	100,0%	1,5	100,0%			
R	Arg	CGT	0,8	10,4%	0,5	9,3%	3	6	6
R		CGC	4,1	52,4%	1,1	19,4%	1	3	1
R		CGA	0,6	7,0%	0,6	10,0%	5	5	5
R		CGG	1,1	13,9%	1	18,6%	2	4	2
S	Ser	AGT	0,4	6,6%	1	13,6%	6	5	6
S		AGC	2,1	32,6%	1,9	24,7%	1	1	1
R	Arg	AGA	0,5	6,2%	1,2	21,0%	6	2	4
R		AGG	0,8	10,2%	1,2	21,7%	4	1	3
G	Gly	GGT	1	17,7%	1,4	18,3%	4	4	4

G	GGC	2,4	41,3%	2,5	33,2%	1	1	1
G	GGA	1,3	21,5%	1,9	25,7%	2	2	2
G	GGG	1,1	19,4%	1,7	22,8%	3	3	3

Dans un premier exemple précis de syngen (syngen # 1), les modifications suivantes ont été apportées:

- 5 - Dans le promoteur pIX : la séquence a été réduite autant que possible : le fragment retenu ne contient que 56 nucléotides, au lieu de 135 nucléotides dans le vecteur originel. Une modification supplémentaire peut être apportée par modification des 9 nucléotides situés entre le site de liaison SP1 et la boîte TATA.
- 10 - Dans le gène pIX : Toutes les positions ont été dégénérées, quand cela était possible, suivant la règle définie ci-dessus, sans modification de la séquence d'acides aminés résultante (SEQ ID N° 1). La comparaison de la séquence naturelle et de la séquence dégénérée ainsi que la structure du produit d'expression de ces séquences sont présentées dans la figure 8. Selon une autre stratégie, seulement une position (pb) sur 10 est dégénérée. Toujours selon une stratégie alternative, seulement une position sur 15 20.
- Dans la région intervalle entre pIX et IVa2 : la séquence de cette région, de 59 nucléotides, n'a pas été modifiée dans cet exemple.
- 20 - Dans le gène IVa2 : La séquence codante du gène IVa2 a été dégénérée selon la règle définie ci-dessus, toutes les 20 pb, sans modification de la séquence d'acides aminés résultante (voir SEQ ID N° 2). La séquence naturelle, la séquence dégénérée et la séquence d'acides aminés résultante sont présentées dans la figure 9. Selon une autre stratégie, une position (pb) sur 10 est dégénérée ou même toutes les positions, toujours sans modification de la séquence d'acides aminés résultante.

La structure du syngen # 1 est décrite schématiquement sur la figure 2. La séquence du syngen # 1 est représentée sur la figure 10 et par la séquence SEQ ID N° 3.

Un autre exemple de syngen est fourni par le syngen #2 dans lequel :

- 5 - la séquence du promoteur du gène pIX a été remplacée par une séquence modifiée telle que décrite en SEQ ID N° 6.
- la séquence du gène pIX a été remplacée selon la séquence décrite en SEQ ID N° 4 sans modification de la séquence d'acides aminés résultante.
- la séquence du gène IVa2 a été remplacée selon la séquence décrite en SEQ ID N° 5 sans modification de la séquence d'acides aminés résultante.
- 10 - La région de polyadénylation a été remplacée par la région qui remplit les mêmes fonctions au sein de l'adénovirus de type 7 (Ad 7) ; un adénovirus du sous groupe B qui est utilisé comme vecteur pour le transfert de gènes (Abrahamsen et al, 1997, J. Virol. 71,8946-8951). Cette séquence est décrite dans la séquence SEQ ID N°7.
- 15

L'ensemble de la séquence modifiée est appelée syngen #2 et est représenté par la séquence SEQ ID N°8.

3. Vérification de la séquence des syngen

- 20 Les caractéristiques de base des séquences naturelles et des syngen sont vérifiées par analyse informatique. Cette vérification a pour but de rechercher la présence éventuelle, dans les syngen, de structures particulières, et notamment :

- . de sites donneurs ou accepteurs d'épissage (programmes SpliceView et/ou Splice Net)

- . de sites de polyadénylation (programme Hcpolya)
- . de sites potentiels de liaison de facteurs transcriptionnels (programme Transfac)
- . de régions susceptibles de former des structures secondaires particulières de type répétitions directes, épingle (programme Sigscan, BNL), y compris dans les ARNs correspondants (RNA folding)
- . de sites consensus de type CHI ou M26.

Lorsque de telles séquences sont identifiées, les bases correspondantes peuvent éventuellement être remplacées selon la stratégie définie en 2. ci-avant.

10

4. Construction de virus défectifs portant le syngen # 1 en remplacement de la région naturelle correspondante

1. Matériel de départ :

- . Le syngen # 1 (SEQ ID N° 3)
- . Les oligonucléotides Syngen I et Syngen II correspondant respectivement aux extrémités 5' et 3' du syngen # 1 sont données dans la figure 7.
- . Plasmide pJJ105 (figure 3)
- . Plasmide pJJ110 (figure 4)
- . Plasmide pIC-20R (Invitrogen)
- . Plasmide pSyngen : syngen cloné dans pBS (Stratagene)

20

2. Construction du génome viral défectif

La stratégie de construction est décrite sur la figure 6.

Le plasmide pJJ110 est digéré par XbaI, et les fragments XbaI résultant de 4,8 et 5,0 kb sont ligaturés pour former le plasmide pJJ201. Le plasmide pJJ201 est ensuite digéré par BstEII et XmaI, rempli et ligaturé, pour former le plasmide pJJ202.

5 Les deux sites BstEII et XmaI sont conservés.

Le produit d'amplification par PCR correspondant au fragment 1 du gène IVa2 (Fgt1 IVa2, figure 6) est généré en utilisant l'oligo syngen I et l'oligo syngen II et le plasmide pJJ105 comme matrice.

Séquence de l'oligo syngen I (SEQ ID N°9)

10 AACTGCAGGCCGGCCACTAGTCGCGATGTTCCCAGCCATATCCC

Séquence de l'oligo syngen II (SEQ ID N°10)

CCGCTCGAGGTGACCGCTAGCCATTATGGACGAATGC

Le fragment amplifié est inséré dans le site SmaI de pIC-20R pour générer pJJ203. Un fragment contigu du gène IVa2 du plasmide pJJ105 (Fragment 2 ,
15 identifié Fgt2 Iva2 dans la figure 6) est excisé par NsiI / BstEII puis inséré aux sites correspondants de pJJ203 pour générer pJJ204. Le syngen est ensuite digéré par FseI / NruI (figure 6) et inséré entre les sites correspondants de pJJ204 pour générer pJJ205.

Le fragment complet (syngen#1-Fgt1+2 IVa2) de pJJ205 est digéré par Sse
20 8387I / BstEII et inséré aux sites correspondants dans pJJ202 pour générer pJJ206 (figure 5).

Ce fragment est ensuite utilisé pour préparer un plasmide procaryote comprenant un génome d'adénovirus modifié (défectif pour E1 et éventuellement E3) contenant le syngen # 1, selon la méthode décrite dans Crouzet *et al* (PNAS (94)

1414-1419 (1997)). Le plasmide obtenu est ensuite transfecté dans les cellules 293 pour produire les virus correspondants.

Une expérience a été menée pour comparer la capacité d'émergence des ACR (Adenovirus compétent pour la réplication) lors de la propagation à l'aide de la cellule 293 de deux virus AV1.7#1CMVp53 et l'Ad5CMVp53.

Un vecteur (AV1.7#1CMVp53) muni de la séquence SEQ ID n°3 (syngen # 1) et armé d'une cassette d'expression p53 (CMV-p53-polyASV40) a été construit selon Crouzet *et al* (PNAS (94) 1414-1419 (1997)).

Ad5CMVp53 contient les régions de pIX-IVa2 de l'Ad5 (non modifiées). La cassette d'expression p53 est isogénique pour les deux virus. Les deux virus AV1.7#1CMVp53 et l'Ad5CMVp53 ont une productivité similaire dans la cellule 293. Pour chacun des virus, 5 plages ont été purifiées sur la cellule 293. Les 2x5 plages ont été amplifiées au cours de 7 passages successifs. A l'issue de cette amplifications, les 2x5 échantillons du passage 7 ont été analysé dans une expérience de détection des ACR. L'expérience a été effectuée en triplicate. Les résultats sont présentés dans la figure 12.

La méthode de détection des ACR est une méthode quantitative qui permet de compter des plages dont le nombre correspond au nombre de ACR dans la dose de l'échantillon testé. Une dose donnée de virus d'un échantillon (classiquement 3×10^{10} pv) est utilisée pour infecter un tapis cellulaire d'une cellule non-transcomplémentante (cad n'exprimant pas E1, en l'occurrence la cellule A549) sur lequel est déposé une couche d'agar. Après 14 jours, on observe la formation de plage au sein du tapis lorsque la dose infectant de départ contient des ACR.

Les résultats de l'expérience de détection des ACR menée en triplicate sont : 0 RCA pour AV1.7#1CMVp53 et 6 RCA pour l'Ad5CMVp53. Ce résultat est

statistiquement significatif lorsque l'on utilise une méthode statistique de comparaison faisant appel à la probabilité conditionnelle de l'observation. On observe une amélioration statistiquement significative en faveur du vecteur AV1.7#1CMVp53 en terme de réduction de l'émergence de ACR lors de la propagation dans la cellule 293 de ce vecteur comparé à un vecteur classique. L'ensemble de ces résultats permettent de montrer que la présence du syngen n'affecte pas les titres de virus produits, que les lots de virus comportant le syngen # 1 sont dépourvus de contamination par ACR.

5. Fonctionnalité de virus défectifs portant le syngen # 2 en remplacement de la région naturelle correspondante

De la même façon, il a été construit, un vecteur similaire avec le syngen # 2 et armé d'une cassette d'expression LacZ (CMV-LacZ) : AV 1.7 #2CMV lacZ. La productivité de ce vecteur a été comparée à celle d'un vecteur armé d'une cassette LacZ (RSV LacZ) dont les régions pIX et Iva2 n'ont pas été modifiées (séquence de l'Ad5 sauvage) : AV1.0 RSV lacZ. La productivité des deux vecteurs AV 1.7 #2CMV lacZ et AV1.0 RSV lacZ a été testée en parallèle dans des cellules 293. Les résultats sont présentés dans le tableau ci-dessous.

	AV 1.7 #2CMV lacZ	AV1.0 RSV lacZ
Titre Stock 1 (pv/ml)	1.12 10 ¹²	1.50 10 ¹²
Titre Stock 2 (pv/ml)	1.52 10 ¹²	1.82 10 ¹²
Productivité (pv/cellule) testée sur Stock 2	10133	12133

Productivité (tdu/cellule) testée sur Stock 2	203	207

Ces résultats montrent que le syngen #2 présentant une homologie plus réduite que le syngen #1 et qui contient, outre des mutations silencieuses au niveau des gène pIX et Iva2, des modifications au niveau des régions non codantes (i.e. au niveau du promoteur du gène pIX et des séquences de polyadénylation imbriquées de pIX et Iva2) ; un tel syngen, lorsqu'il est introduit en remplacement des séquences sauvages de l'adénovirus de type 5, s'avère être viable et assurer une productivité élevée.

6. Construction de virus défectifs dans lesquels seule la séquence naturelle du gène pIX est remplacée par la séquence dégénérée décrite en SEQ ID N°1 et la partie de la région homologue correspondant au gène IVa2 est déplacée dans la région E4.

Selon une autre variante de réalisation, seule la séquence naturelle du gène pIX est remplacée par la séquence dégénérée décrite en SEQ ID N°1 et la partie de la région homologue correspondant au gène IVa2 est déplacée dans la région E4. Le clonage du gène Iva2 a été décrit dans la demande WO96/10088 incluse ici par référence.

Un premier plasmide nommé pIE11 a été construit et contient les 3 régions suivantes clonées dans un plasmide colE1 porteur des gènes KanR et SacB :

- un produit de PCR fait sur l'Ad5 avec les amorces :

5'-atcgatcgATAACAGTCAGCCTTACC-3' et

5'-agctgaattcCATCATCAATAATATACC-3';

ce produit de PCR contient l'ITR droite et le promoteur de E4 jusqu'à l'ATG d'orf1 non inclus (nucléotides 35525 à 35937)

- le cDNA du gène IVa2 décrit dans la demande de brevet WO/9610088.

- 5 - le fragment XcmI-EcoRV d'Ad5 contenant les séquences nécessaires pour l'épissage d'orf6 de E4 et la séquence codante d'orf6 jusqu'au site EcoRV.

Le cDNA de IVa2 dans le plasmide pIE11 est précédé d'un ATG excédentaire. Ce site est détruit sur le plasmide pIE11 par mutagenèse dirigée à l'aide d'un kit Transformer Site-directed mutagenesis de Clontech pour former le plasmide pIE12 dans lequel cet ATG a été détruit.

Le plasmide pIE12c dérivé du plasmide pIE12 contient un génome d'adénovirus 5 modifié de la façon suivante: déplacement du gène de la IVa2 de son locus naturel vers la région E4, remplacement des orf1 à 4 de E4 au profit du cDNA de IVa2, délétion de E3, insertion d'une cassette RSV-lacZ en lieu et place de E1. Le plasmide pIE12c a été obtenu par recombinaison avec le plasmide pXL27888Gal tel que décrit dans la demande WO 96/10088 en utilisant la technologie décrite dans Crouzet *et al* (PNAS (94) 1414-1419 (1997)) incluse ici par référence.

Après digestion enzymatique par PacI, le plasmide pIE12c a été transfecté dans 293 et le virus obtenu amplifié. On observe que le profil de restriction du virus AdIE12 est celui attendu.

Les analyses effectuées sur les lots de virus produits permettent de montrer que la présence de la séquence dégénérée du gène pIX en lieu et place de la séquence naturelle et le déplacement du gène IVa2 dans la région E4 n'affecte pas les titres de virus produits et que les lots de virus sont dépourvus de contamination par ACR lorsque ceux ci sont testés dans les conditions décrites ci-avant.

REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES

- Ahern et al (1991) PNAS 88:105
- Aiello et al. (1979) Virol. 94:460
- 5 Babiss et Vales (1991) J. Virol. 65:598
- Epstein (1991) J. Virol. 65:4475
- Gangloff et al. (1994) Experientia 50:261
- Holliday (1964) Genet. Res. 5 :282-304
- Jeong-Yu et Carroll (1992) Mol. Cell Biol. 12(1) : 112-9
- 10 Lin et al. (1990) Mol. Cell Biol. 10(1) : 103-12
- Matsui (1989) Mol. Cell. Biol. 9:4265
- Meselson M. Radding C. (1975) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 80 : 358-361.
- Spector (1983) Virol. 130:533
- Szostak et al. (1983) Cell 33 : 25-35.
- 15 Waldman et Liskay (1987) PNAS 84(15) 5340-4
- Weinberg (1986) J. Virol 57:833
- Williams et Ustacelibi (1971) J. Gen. Virol. 13:345
- Young (1995) Current Topics in Microbiol. and Immunol. 199:89

LISTE DE SEQUENCES

5

(1) INFORMATIONS GENERALES:

(i) DEPOSANT:

10

- (A) NOM: RHONE-POULENC RORER
- (B) RUE: 20, avenue Raymond Aron
- (C) VILLE: ANTONY
- (E) PAYS: FRANCE
- (F) CODE POSTAL: 92165
- (H) TELECOPIE: 01 55 71 72 91

15

(ii) TITRE DE L' INVENTION: Methode de reduction des evenements
de
recombinaison homologue

20

(iii) NOMBRE DE SEQUENCES:

(iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:

25

- (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
- (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
- (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
- (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:

30

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 424 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

35

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNc

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

40

(iv) ANTI-SENS: NON

(ix) CARACTERISTIQUE:

45

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMBLACEMENT: 1..424

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

50

ATG TCC ACG AAT TCC TTT GAC GGC TCC ATC GTC TCC AGC TAC CTG ACC 48
Met Ser Thr Asn Ser Phe Asp Gly Ser Ile Val Ser Ser Tyr Leu Thr
1 5 10 15

35

	ACC CGG ATG CCT CCC TGG GCT GGC GTC CGC CAA AAC GTC ATG GGA AGC	96
	Thr Arg Met Pro Pro Trp Ala Gly Val Arg Gln Asn Val Met Gly Ser	
	20 25 30	
5	TCC ATC GAC GGC AGG CCT GTG CTC CCT GCC AAT AGC ACC ACT CTG ACT	144
	Ser Ile Asp Gly Arg Pro Val Leu Pro Ala Asn Ser Thr Thr Leu Thr	
	35 40 45	
10	TAT GAA ACT GTC AGC GGC ACC CCA CTG GAA ACC GCC GCA AGC GCT GCA	192
	Tyr Glu Thr Val Ser Gly Thr Pro Leu Glu Thr Ala Ala Ser Ala Ala	
	50 55 60	
15	GCC AGC GCT GCC GCC GCT ACT GCT CGG GGC ATC GTC ACC GAT TTC GCC	240
	Ala Ser Ala Ala Ala Ala Thr Ala Arg Gly Ile Val Thr Asp Phe Ala	
	65 70 75 80	
20	TTT CTC TCC CCT CTG GCC TCC AGC GCT GCC AGC CGC AGC TCT GCT CGG	288
	Phe Leu Ser Pro Leu Ala Ser Ser Ala Ala Ser Arg Ser Ser Ala Arg	
	85 90 95	
	GAC GAT AAA CTG ACC GCC CTG CTG GCT CAG CTG GAC AGC CTG ACT AGG	336
	Asp Asp Lys Leu Thr Ala Leu Leu Ala Gln Leu Asp Ser Leu Thr Arg	
	100 105 110	
25	GAG CTG AAC GTG GTG AGC CAA CAA CTC CTG GAC CTC CGG CAA CAA GTG	384
	Glu Leu Asn Val Val Ser Gln Gln Leu Leu Asp Leu Arg Gln Gln Val	
	115 120 125	
30	AGC GCT CTC AAA GCC TCT AGC CCA CCT AAC GCC GTT TAA A	424
	Ser Ala Leu Lys Ala Ser Ser Pro Pro Asn Ala Val *	
	130 135 140	

35 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
- (A) LONGUEUR: 357 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNc

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

- (ix) CARACTERISTIQUE:
- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMBLEMMENT:1..354

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

5	ATC GCG AAC CTA AAA ATA CAG TCC AAG ATG CAT CTG ATA TCC CCA CGT	48
	Ile Ala Asn Leu Lys Ile Gln Ser lys Met His Leu Ile Ser Pro Arg	
	1 5 10 15	
10	ATG CAC CCC TCC CAG CTT AAC CGC TTC GTA AAC ACT TAC ACC AAG GGA	96
	Met His Pro Ser Gln Leu Asn Arg Phe Val Asn Thr Tyr Thr Lys Gly	
	20 25 30	
15	CTG CCC CTG GCA ATC AGC CTG CTA CTG AAA GAC ATT TTC AGG CAC CAC	144
	Leu Pro Leu Ala Ile Ser Leu Leu Leu Lys Asp Ile Phe Arg His His	
	35 40 45	
20	GCC CAG CGG TCC TGC TAC GAC TGG ATT ATC TAC AAC ACC ACT CCG CAG	192
	Ala Gln Arg Ser Cys Tyr Asp Trp Ile Ile Tyr Asn Thr Thr Pro Gln	
	50 55 60	
	CAT GAA GCT CTC CAG TGG TGC TAC CTC CAT CCC AGA GAC GGG CTT ATG	240
	His Glu Ala Leu Gln Trp Cys Tyr Leu His Pro Arg Asp Gly Leu Met	
	65 70 75 80	
25	CCT ATG TAT CTG AAC ATC CAG AGC CAC CTT TAC CAC GTC CTC GAA AAA	288
	Pro Met Tyr Leu Asn Ile Gln Ser His Leu Tyr His Val Leu Glu Lys	
	85 90 95	
30	ATA CAC AGG ACC CTG AAC GAC CGA GAC CGC TGG TCT CGG GCC TAC CGC	336
	Ile His Arg Thr Leu Asn Asp Arg Asp Arg Trp Ser Arg Ala Tyr Arg	
	100 105 110	
35	GCG CGG AAA ACC CCT AAA TAA	357
	Ala Arg Lys Thr Pro Lys	
	115	

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:

- 40 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
- (A) LONGUEUR: 941 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- 45 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNc
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- 50 (iv) ANTI-SENS: NON
- (ix) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: exon
(B) EMPLACEMENT:1..941

5 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

GGCCGGCCGT CGACTGTGTG GCGGTGGCTT AAGGGTGGGA AAGAATATAT AAGGTGGGGG 60

10 TCTTATGTAG TTTTGTATCT GTTTTCAGC AGCCGCCGCC GCCATGTCCA CGAATTCCTT 120

TGACGGCTCC ATCGTCTCCA GCTACCTGAC CACCCGGATG CCTCCCTGGG CTGGCGTCCG 180

CCAAAACGTC ATGGGAAGCT CCATCGACGG CAGGCCTGTG CTCCCTGCCA ATAGCACCAC 240

15 TCTGACTTAT GAAACTGTCA GCGGCACCCC ACTGGAAACC GCCGCAAGCG CTGCAGCCAG 300

CGCTGCCGCC GCTACTGCTC GGGGCATCGT CACCGATTTC GCCTTTCTCT CCCCTCTGGC 360

20 CTCCAGCGCT GCCAGCCGCA GCTCTGCTCG GGACGATAAA CTGACCGCCC TGCTGGCTCA 420

GCTGGACAGC CTGACTAGGG AGCTGAACGT GGTGAGCCAA CAACTCCTGG ACCTCCGGCA 480

ACAAGTGAGC GCTCTCAAAG CCTCTAGCCC ACCTAACGCC GTTTAAAACA TAAATAAAAA 540

25 ACCAGACTCT GTTTGGATTT GGATCAAGCA AGTGTCTTGC TGTCTTTATT TAGGAGTTTT 600

CCGCGCGCGG TAGGCCCGAG ACCAGCGGTC TCGGTCGTTT AGGGTCCTGT GTATTTTTTC 660

30 GAGGACGTGG TAAAGGTGGC TCTGGATGTT CAGATACATA GGCATAAGCC CGTCTCTGGG 720

ATGGAGGTAG CACCACTGGA GAGCTTCATG CTGCGGAGTG GTGTTGTAGA TAATCCAGTC 780

GTAGCAGGAC CGCTGGGCGT GGTGCCTGAA AATGTCTTTC AGTAGCAGGC TGATTGCCAG 840

35 GGGCAGTCCC TTGGTGTAAG TGTTTACGAA GCGGTTAAGC TGGGAGGGGT GCATACGTGG 900

GGATATGAGA TGCATCTTGG ACTGTATTTT TAGGTTTCGCG A 941

40

45 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 423 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

50 (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNc

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

5

(ix) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: CDS

(B) EMBLACEMENT: 1..423

10

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

15	ATG AGC ACG AAT TCG TTT GAC GGA AGC ATC GTC AGC TCA TAC TTG ACC	48
	Met Ser Thr Asn Ser Phe Asp Gly Ser Ile Val Ser Ser Tyr Leu Thr	
	1 5 10 15	
20	ACG CGC ATG CCT CCC TGG GCC GGG GTG CGC CAG AAT GTC ATG GGC TCC	96
	Thr Arg Met Pro Pro Trp Ala Gly Val Arg Gln Asn Val Met Gly Ser	
	20 25 30	
25	AGC ATT GAC GGT CGC CCT GTC CTG CCT GCA AAC TCT ACC ACT TTG ACC	144
	Ser Ile Asp Gly Arg Pro Val Leu Pro Ala Asn Ser Thr Thr Leu Thr	
	35 40 45	
30	TAC GAA ACC GTG TCT GGC ACG CCG TTG GAA ACT GCA GCA TCC GCC GCC	192
	Tyr Glu Thr Val Ser Gly Thr Pro Leu Glu Thr Ala Ala Ser Ala Ala	
	50 55 60	
35	GCT AGC GCC GCT GCA GCT ACC GCC CGC GGG ATC GTG ACT GAT TTT GCT	240
	Ala Ser Ala Ala Ala Ala Thr Ala Arg Gly Ile Val Thr Asp Phe Ala	
	65 70 75 80	
40	TTT CTG AGC CCG CTT GCC AGC AGT GCA GCC TCC CGT TCA TCT GCC CGC	288
	Phe Leu Ser Pro Leu Ala Ser Ser Ala Ala Ser Arg Ser Ser Ala Arg	
	85 90 95	
45	GAT GAC AAA TTG ACG GCT CTT CTG GCT CAG CTG GAT TCT TTG ACT CGG	336
	Asp Asp Lys Leu Thr Ala Leu Leu Ala Gln Leu Asp Ser Leu Thr Arg	
	100 105 110	
50	GAA CTT AAC GTC GTT TCT CAG CAA CTG TTG GAC CTG CGC CAG CAA GTT	384
	Glu Leu Asn Val Val Ser Gln Gln Leu Leu Asp Leu Arg Gln Gln Val	
	115 120 125	
55	TCT GCC CTC AAG GCT TCT TCC CCT CCC AAT GCC GTT TAA	423
	Ser Ala Leu Lys Ala Ser Ser Pro Pro Asn Ala Val *	
	130 135 140	

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 141 acides aminés

(B) TYPE: acide aminé
(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

5 Met Ser Thr Asn Ser Phe Asp Gly Ser Ile Val Ser Ser Tyr Leu Thr
1 5 10 15

10 Thr Arg Met Pro Pro Trp Ala Gly Val Arg Gln Asn Val Met Gly Ser
20 25 30

15 Ser Ile Asp Gly Arg Pro Val Leu Pro Ala Asn Ser Thr Thr Leu Thr
35 40 45

20 Tyr Glu Thr Val Ser Gly Thr Pro Leu Glu Thr Ala Ala Ser Ala Ala
50 55 60

Ala Ser Ala Ala Ala Ala Thr Ala Arg Gly Ile Val Thr Asp Phe Ala
65 70 75 80

Phe Leu Ser Pro Leu Ala Ser Ser Ala Ala Ser Arg Ser Ser Ala Arg
85 90 95

25 Asp Asp Lys Leu Thr Ala Leu Leu Ala Gln Leu Asp Ser Leu Thr Arg
100 105 110

30 Glu Leu Asn Val Val Ser Gln Gln Leu Leu Asp Leu Arg Gln Gln Val
115 120 125

Ser Ala Leu Lys Ala Ser Ser Pro Pro Asn Ala Val *

130 135 140

35 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
40 (A) LONGUEUR: 270 paires de bases
(B) TYPE: nucléotide
(C) NOMBRE DE BRINS: simple
(D) CONFIGURATION: linéaire

45 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNc

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

50 (ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMBLACEMENT: 1..270

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

5	ACC AAG GGC CTG CCC CTC GCA ATC AGC TTG CTA CTC AAA GAC ATT TTT	48
	Thr Lys Gly Leu Pro Leu Ala Ile Ser Leu Leu Leu Lys Asp Ile Phe	
	1 5 10 15	
10	AGG CAT CAC GCC CAG CGC TCC TGT TAC GAC TGG ATC ATC TAC AAT ACC	96
	Arg His His Ala Gln Arg Ser Cys Tyr Asp Trp Ile Ile Tyr Asn Thr	
	20 25 30	
15	ACC CCG CAG CAT GAA GCC CTG CAG TGG TGC TAC CTG CAC CCC AGA GAC	144
	Thr Pro Gln His Glu Ala Leu Gln Trp Cys Tyr Leu His Pro Arg Asp	
	35 40 45	
20	GGG CTG ATG CCC ATG TAT CTG AAT ATC CAG AGT CAC CTT TAT CAC GTC	192
	Gly Leu Met Pro Met Tyr Leu Asn Ile Gln Ser His Leu Tyr His Val	
	50 55 60	
25	CTG GAA AAA ATA CAT AGG ACC CTC AAC GAC CGA GAT CGC TGG TCC CGG	240
	Leu Glu Lys Ile His Arg Thr Leu Asn Asp Arg Asp Arg Trp Ser Arg	
	65 70 75 80	
30	GCC TAT CGC GCG CGC AAA ACC CCT AAA TAA	270
	Ala Tyr Arg Ala Arg Lys Thr Pro Lys *	
	85 90	

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 90 acides aminés
 (B) TYPE: acide aminé
 (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: prot, ine

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

40	Thr Lys Gly Leu Pro Leu Ala Ile Ser Leu Leu Leu Lys Asp Ile Phe	
	1 5 10 15	
45	Arg His His Ala Gln Arg Ser Cys Tyr Asp Trp Ile Ile Tyr Asn Thr	
	20 25 30	
50	Thr Pro Gln His Glu Ala Leu Gln Trp Cys Tyr Leu His Pro Arg Asp	
	35 40 45	
55	Gly Leu Met Pro Met Tyr Leu Asn Ile Gln Ser His Leu Tyr His Val	
	50 55 60	
60	Leu Glu Lys Ile His Arg Thr Leu Asn Asp Arg Asp Arg Trp Ser Arg	
	65 70 75 80	

Ala Tyr Arg Ala Arg Lys Thr Pro Lys *
85 90

5

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

10

- (A) LONGUEUR: 103 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

15

(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

20

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: -
- (B) EMBLACEMENT: 1..103

25

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

GGCCGGCCGT CGACTGTGTG GCGTGGCAT AAGGGTGGGA AAGAATATAT AAGGTCGGGG 60

30

TTCATCTAG TCTTGTATCT GATTGTCAGT AGCCGCCGCC ACC 103

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:

35

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 52 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

40

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNc

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

45

(iv) ANTI-SENS: NON

(ix) CARACTERISTIQUE:

50

- (A) NOM/CLE: -
- (B) EMBLACEMENT: 1..52

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

AGATCTCAAA TCAATAAATA AAGAAATACT TGTTATAAAA ACAAATGAAT GT

52

5

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:

10

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 847 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

15

(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

20

(ix) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: -

(B) EMBLEMENT: 1..847

25

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

30

GGCCGGCCGT CGACTGTGTG GCGTGCCAT AAGGGTGGGA AAGAATATAT AAGGTCGGGG 60

TCTCATCTAG TCTTGATCTT GATTGTCAGT AGCCGCCGCC ACCATGAGCA CGAATTCGTT 120

TGACGGAAGC ATCGTCAGCT CATACTTGAC CACGCGCATG CCTCCCTGGG CCGGGGTGCG 180

35

CCAGAATGTC ATGGGCTCCA GCATTGACGG TCGCCCTGTC CTGCCTGCAA ACTCTACCAC 240

TTTGACCTAC GAAACCGTGT CTGGCAGGCC GTTGGAAGT GCAGCATCCG CCGCCGCTAG 300

CGCCGCTGCA GCTACCGCCC GCGGGATCGT GACTGATTTT GCTTTTCTGA GCCCGCTTGC 360

40

CAGCAGTGCA GCCTCCCGTT CATCTGCCCC CGATGACAAA TTGACGGCTC TTCTGGCTCA 420

GCTGGATTCT TTGACTCGGG AACTTAACGT CGTTTCTCAG CAACTGTTGG ACCTGCGCCA 480

45

GCAAGTTTCT GCCCTCAAGG CTTCTTCCCC TCCAATGCC GTTTAAAGAT CTCAAATCAA 540

TAAATAAAGA AATACTTGTT ATAAAAACAA ATGAATGTTT ATTTAGGGGT TTTGCGCGCG 600

CGATAGGCCC GGGACCAGCG ATCTCGGTCG TTGAGGGTCC TATGTATTTT TTCCAGGACG 660

50

TGATAAAGGT GACTCTGGAT ATTCAGATAC ATGGGCATCA GCCCGTCTCT GGGGTGCAGG 720

TAGCACCCT GCAGGGCTTC ATGCTGCGGG GTGGTATTGT AGATGATCCA GTCGTAACAG 780

GAGCGCTGGG CGTGATGCCT AAAAATGTCT TTGAGTAGCA AGCTGATTGC GAGGGGCAGG 840
CCCTTGG 847

5

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
(A) LONGUEUR: 44 paires de bases
(B) TYPE: nucléotide
(C) NOMBRE DE BRINS: simple
(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

20

(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: -
(B) EMPLACEMENT:1..44

25

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

30 AACTGCAGGCCGGCCACTAGTCGCGATGTTCCCAGCCATATCCC

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
(A) LONGUEUR: 37 paires de bases
(B) TYPE: nucléotide
(C) NOMBRE DE BRINS: simple
(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

45

(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: -
(B) EMPLACEMENT:1.. 37

50

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

5 CCGCTCGAGGTGACCGCTAGCCATTATGGACGAATGC

10

REVENDICATIONS

1. Procédé permettant de réduire la fréquence des événements de recombinaison homologue intra- ou intermoléculaire entre acides nucléiques
5 caractérisé en ce que la séquence de l'un au moins des acides nucléiques partenaires de la recombinaison est dégénérée de manière à réduire l'homologie avec le ou les autre(s) partenaires.
2. Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que la séquence est
10 dégénérée à raison de 1 paire de bases au moins toutes les 20 paires de bases.
3. Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que la séquence est
dégénérée à raison de 1 paire de bases au moins toutes les 10 paires de bases.
- 15 4. Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que la séquence est
dégénérée sur toutes les positions possibles.
5. Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que la dégénérescence est
réalisée en fonction de l'usage des codons de la cellule ou l'organisme chez
20 lequel l'acide nucléique doit être utilisé.
6. Procédé selon la revendication 1 pour réduire la fréquence des événements
de recombinaison homologue intermoléculaire entre un acide nucléique
chromosomique et un acide nucléique extra-chromosomique.
25
7. Procédé selon la revendication 6 caractérisé en ce que l'acide nucléique
chromosomique code pour des fonctions de complémentation d'un virus
défectif et l'acide nucléique extra-chromosomique comprend le génome dudit
virus défectif.
30

8. Procédé selon la revendication 7 caractérisé en ce que l'acide nucléique chromosomique comprend la région E1 d'un génome d'adénovirus ainsi qu'une région flanquante et l'acide nucléique extra-chromosomique comprend un génome d'adénovirus défectif pour la région E1.

5

9. Procédé selon la revendication 8 caractérisé en ce que la séquence du génome d'adénovirus défectif pour la région E1 est dégénérée au niveau du gène pIX.

10 10. Procédé selon la revendication 9 caractérisé en ce que la séquence du génome d'adénovirus défectif pour la région E1 est dégénérée en outre au niveau du gène IVa2.

15 11. Procédé de préparation d'adénovirus recombinants défectifs par introduction, dans une cellule de la lignée 293 ou dans une cellule dérivée, du génome dudit adénovirus recombinant défectif, caractérisé en ce que ledit génome porte :

- une délétion de la région E1
- une dégénérescence dans les gènes pIX et/ou IVa2.

20

12. Adénovirus recombinant défectif caractérisé en ce que son génome comprend une région au moins dont la séquence est dégénérée.

25 13. Adénovirus selon la revendication 12 caractérisé en ce que la région dégénérée comprend le gène pIX.

14. Adénovirus selon la revendication 13 caractérisé en ce que la séquence dégénérée du gène pIX est choisie parmi la séquence SEQ ID N°1 ou la SEQ ID N°4.

30

15. Adénovirus selon les revendications 13 ou 14 caractérisé en ce qu'en outre le gène IVa2 est présent dans une position génomique autre que sa position d'origine.

5 16. Adénovirus selon la revendication 15 caractérisé en ce que le gène Iva2 est positionné au niveau de la région E4.

17. Adénovirus selon la revendication 12 caractérisé en ce que la région dégénérée comprend les gènes pIX et IVa2.

10

18. Adénovirus selon la revendication 17 caractérisé en ce que la région dégénérée est la séquence SEQ ID N°3 ou la séquence ID N°8.

15 19. Adénovirus selon l'une des revendications 12-18 caractérisé en ce qu'il comporte une délétion de la région E1.

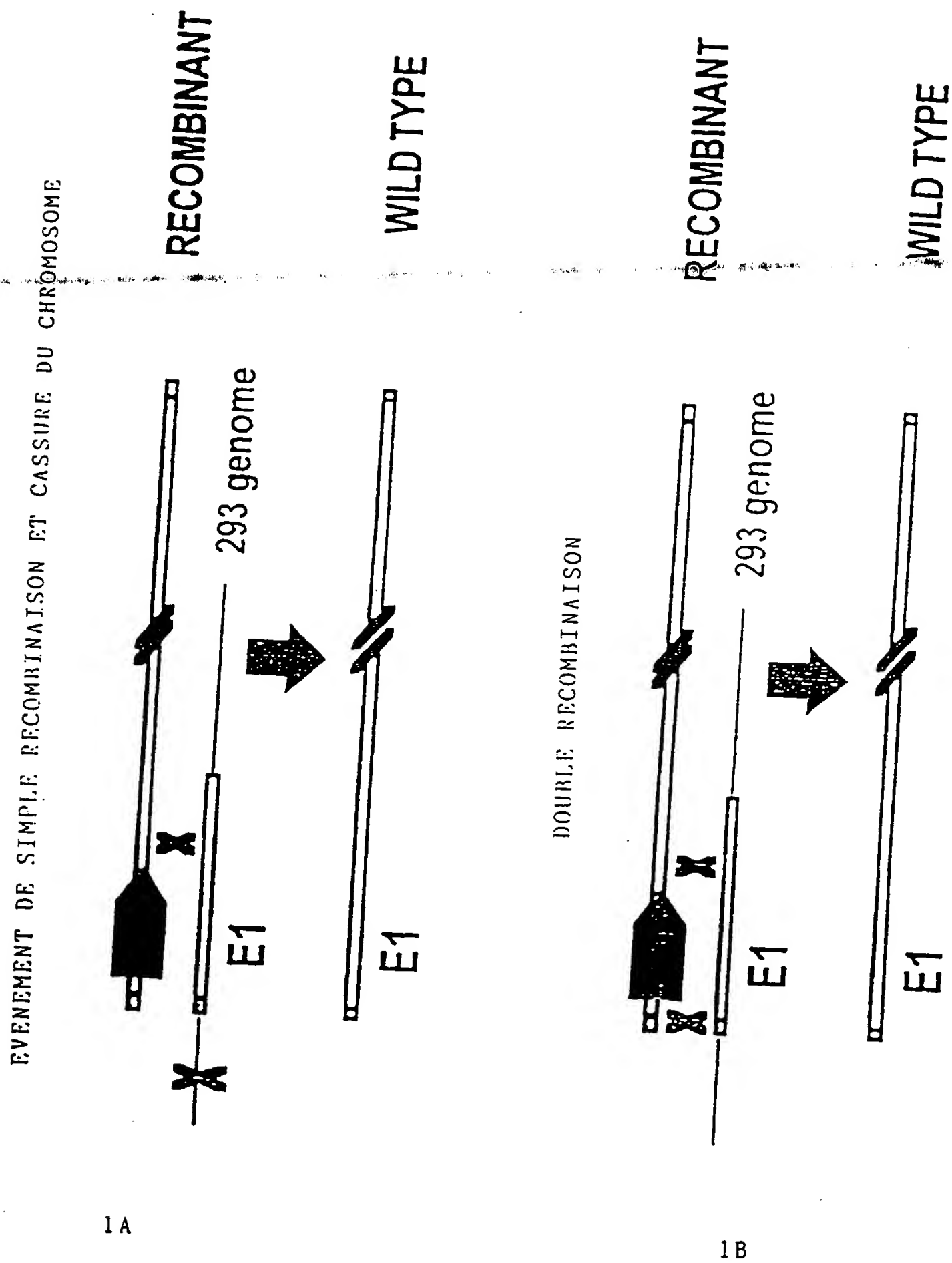


Figure 1

SYNGENE

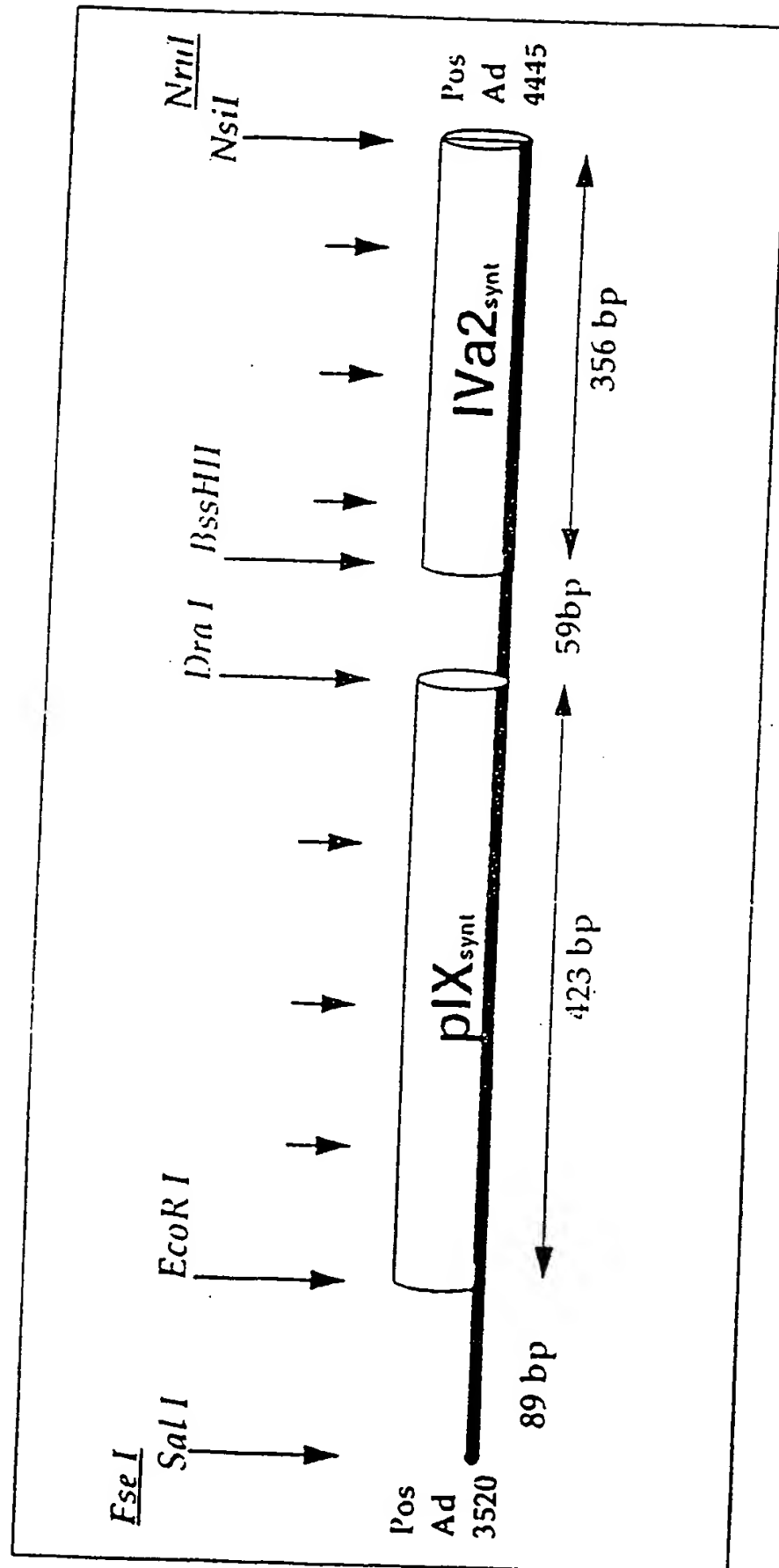


Figure 2

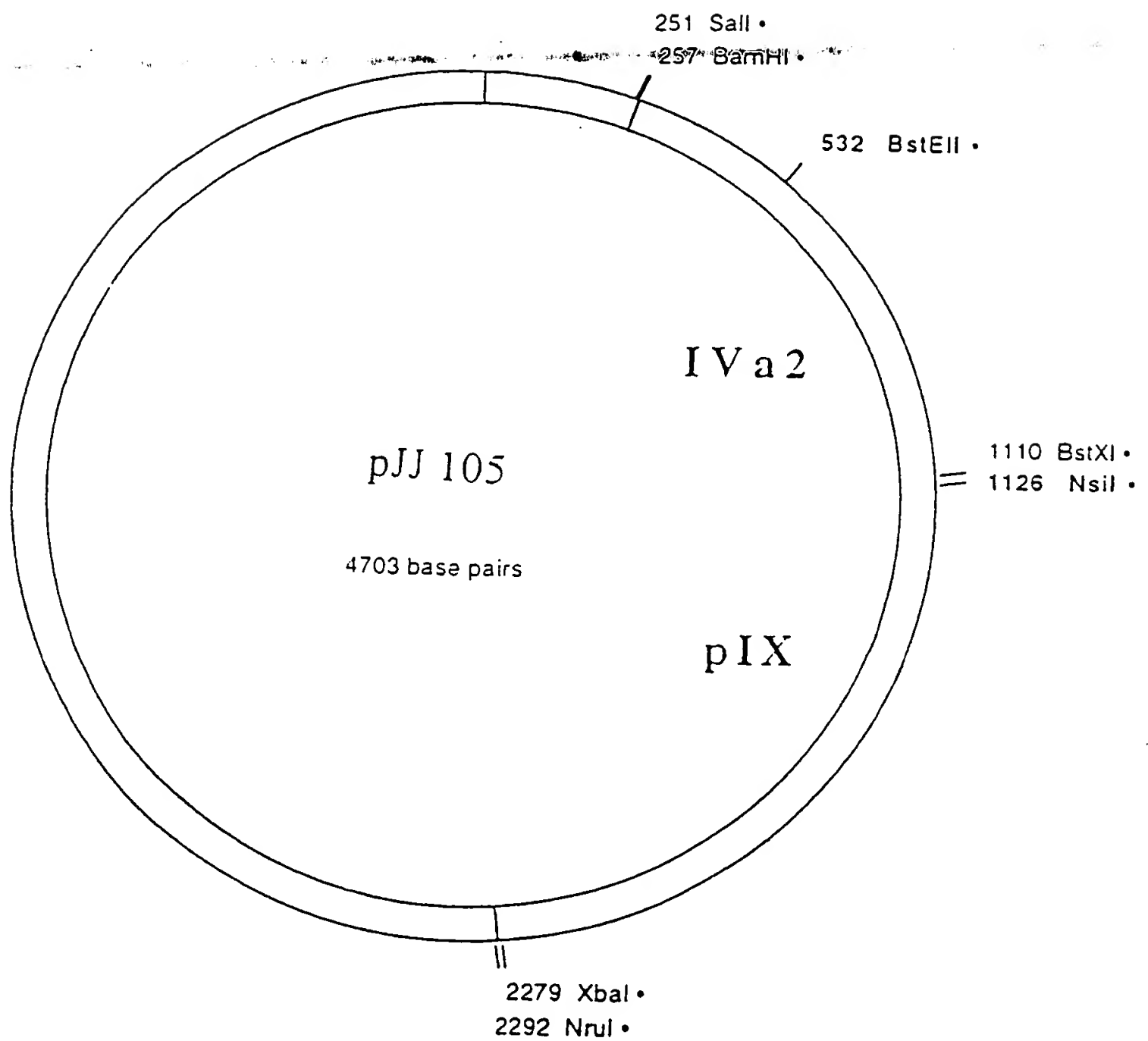


Figure 3

4/16

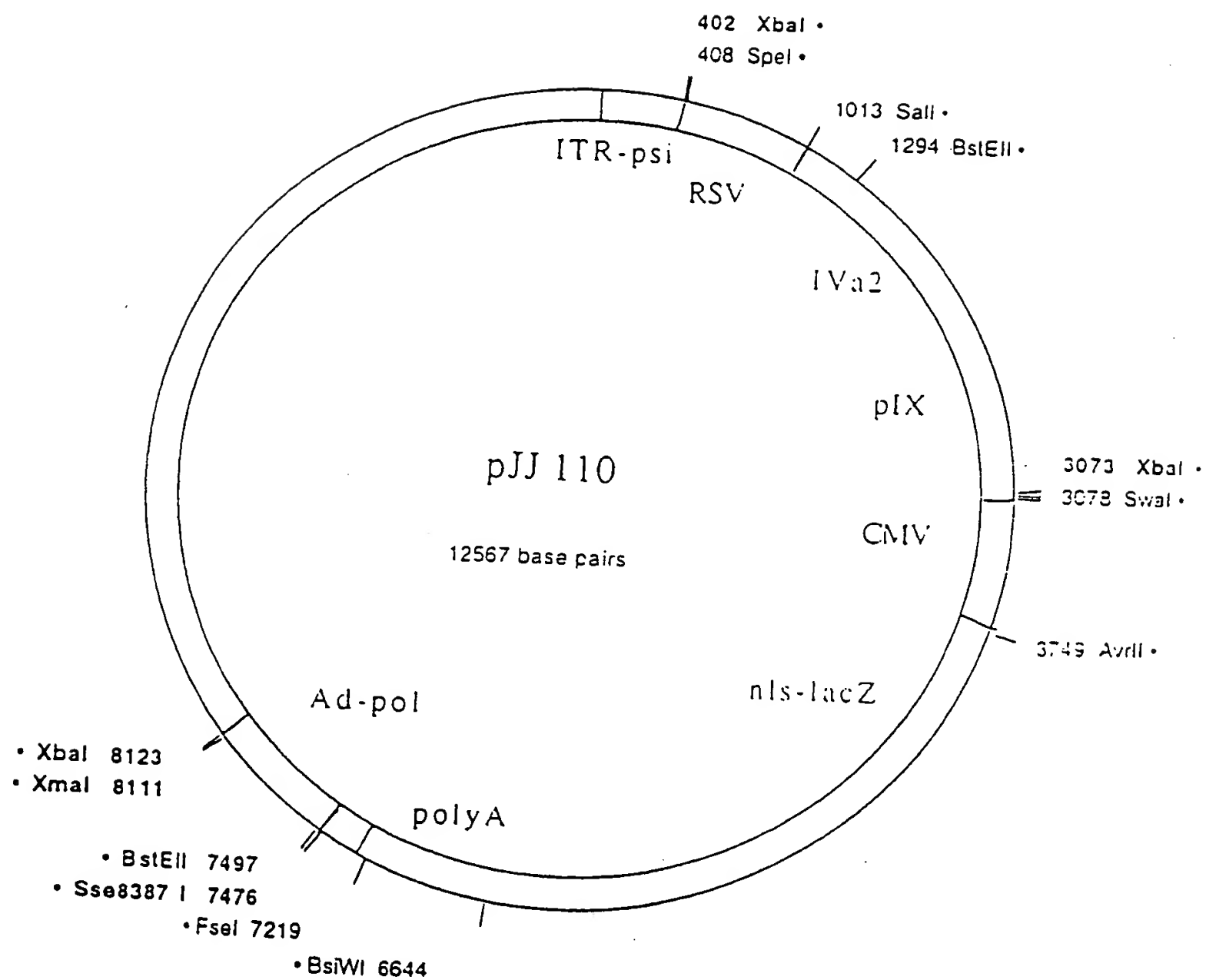


Figure 4

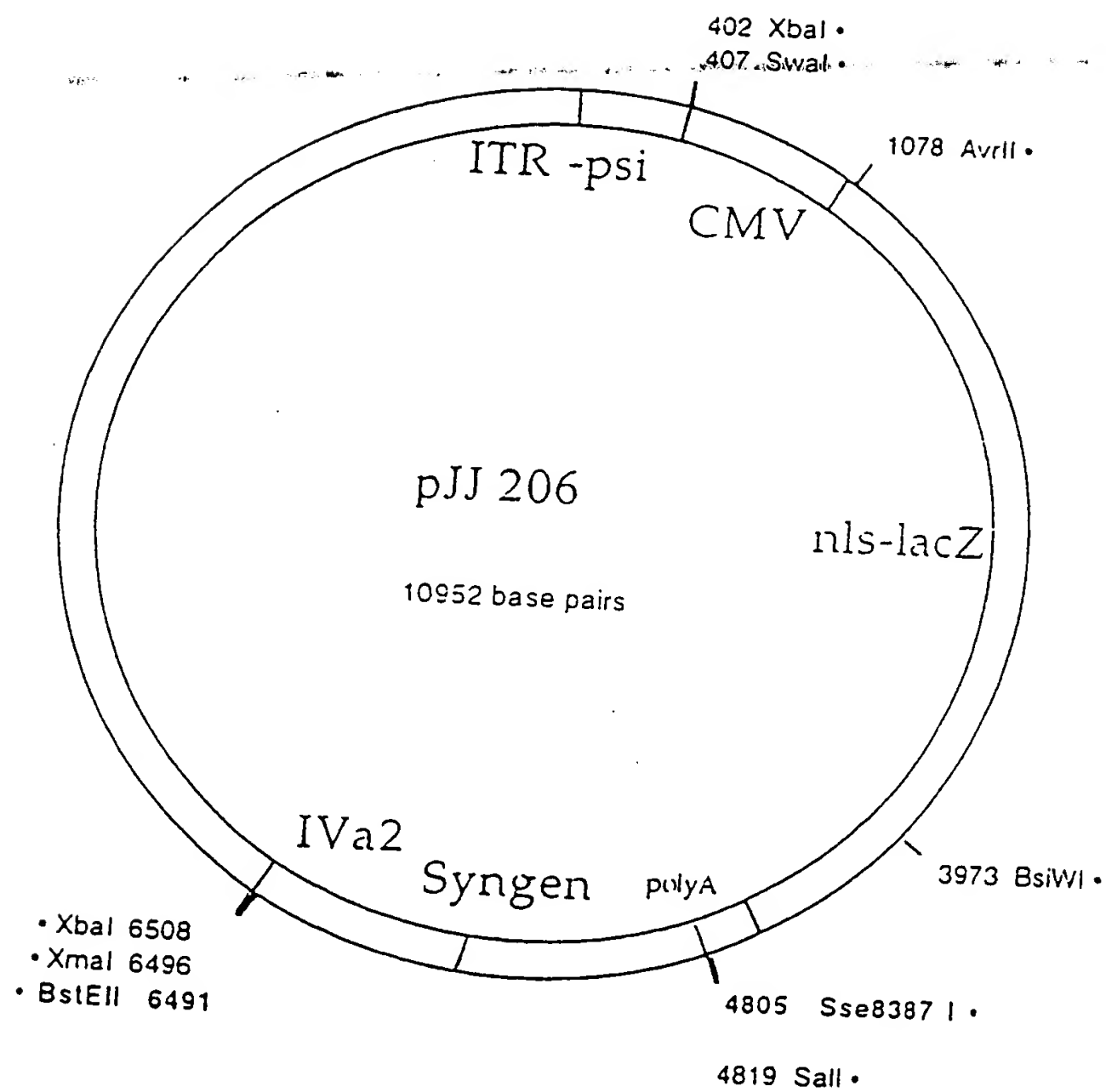


Figure 5

Stratégie de clonage

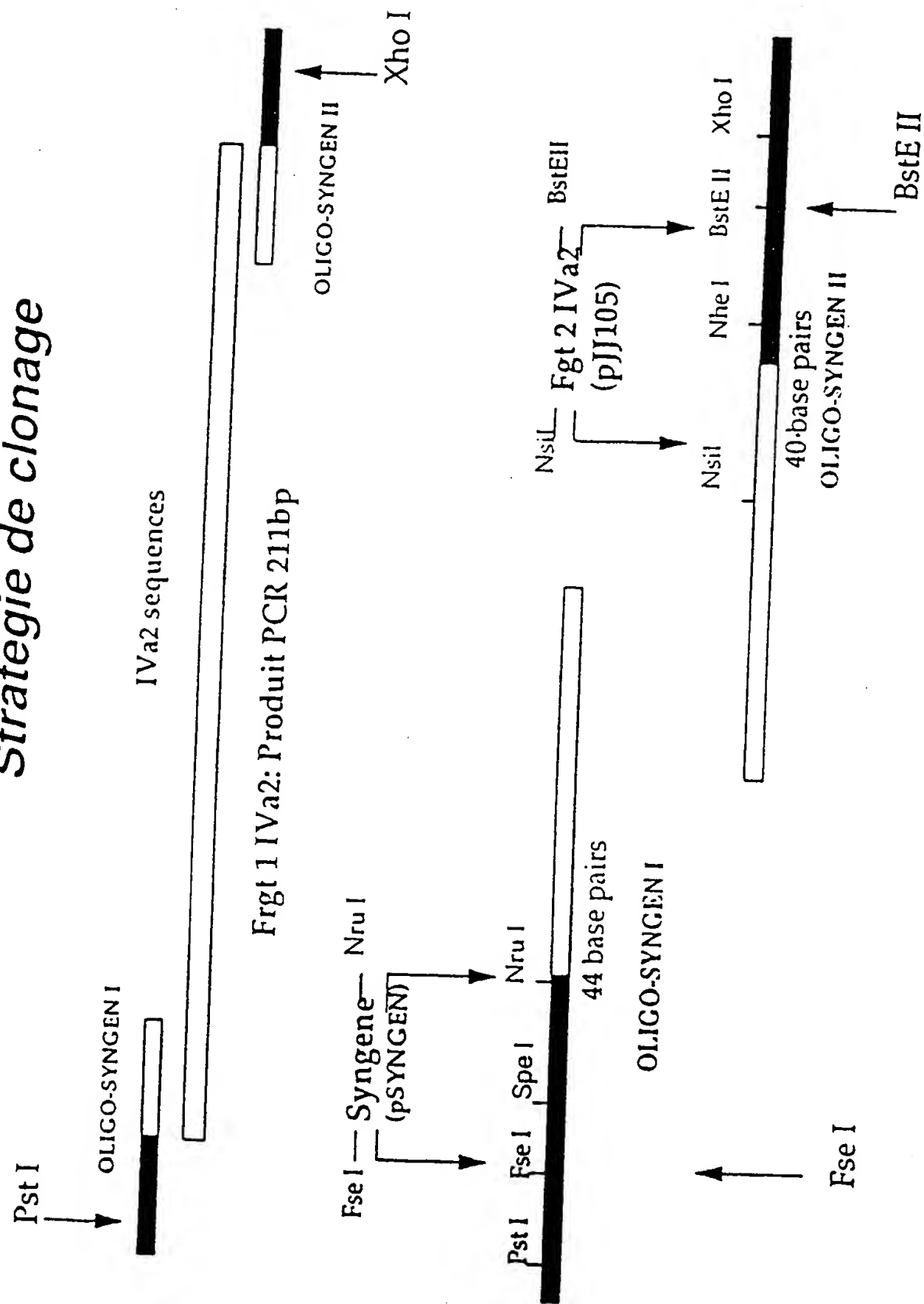


Figure 6

OLIGO-SYNGEN I -> Restriction Map

DNA sequence 44 b.p. AACTGCAGGCCG ... CAGCCATATCCC linear

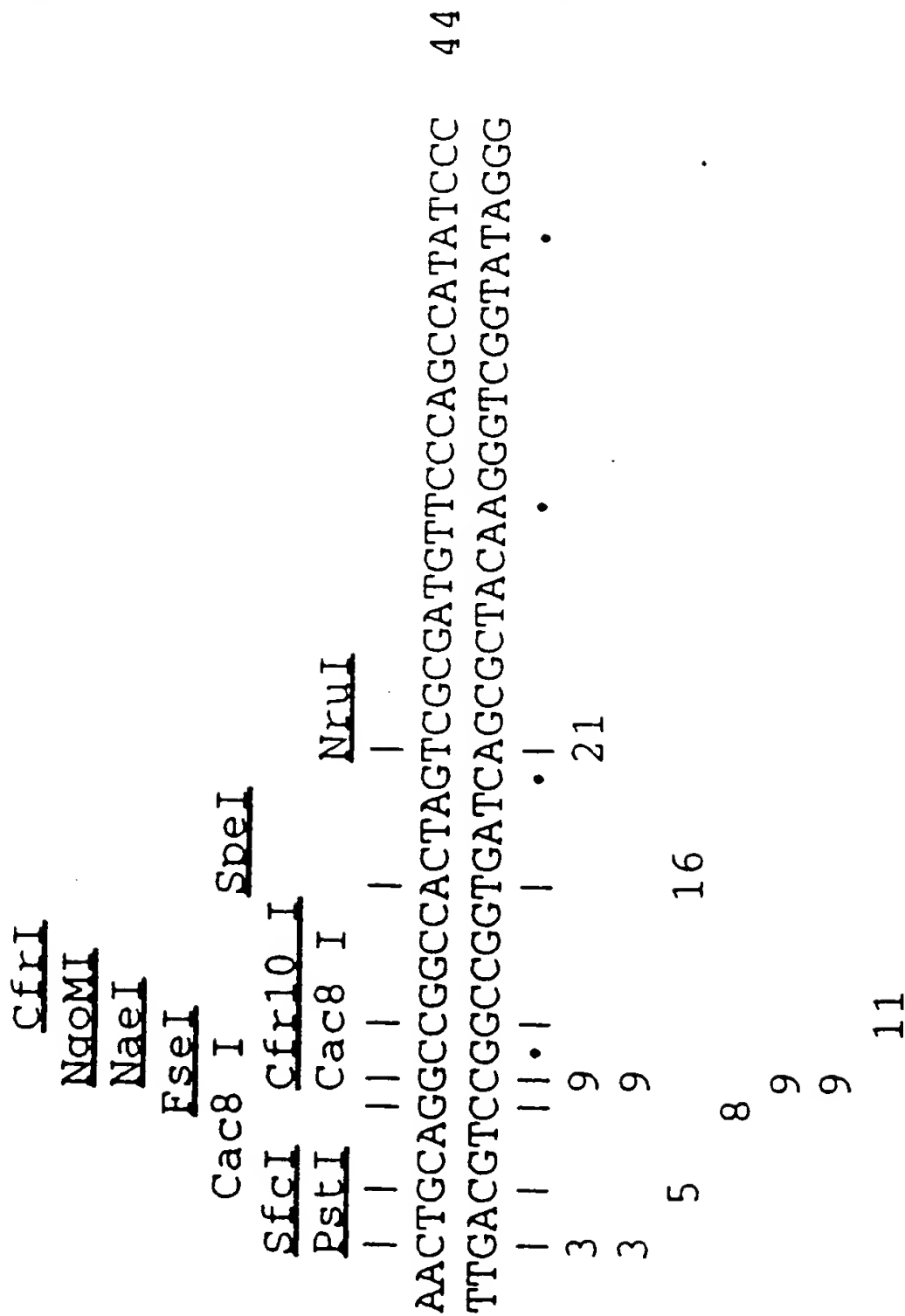


Figure 7A

OLIGO-SYNGEN II -> Restriction Map

DNA sequence 40 b.p. CCGCTCGAGGTG ... ATGGACGAATGC linear

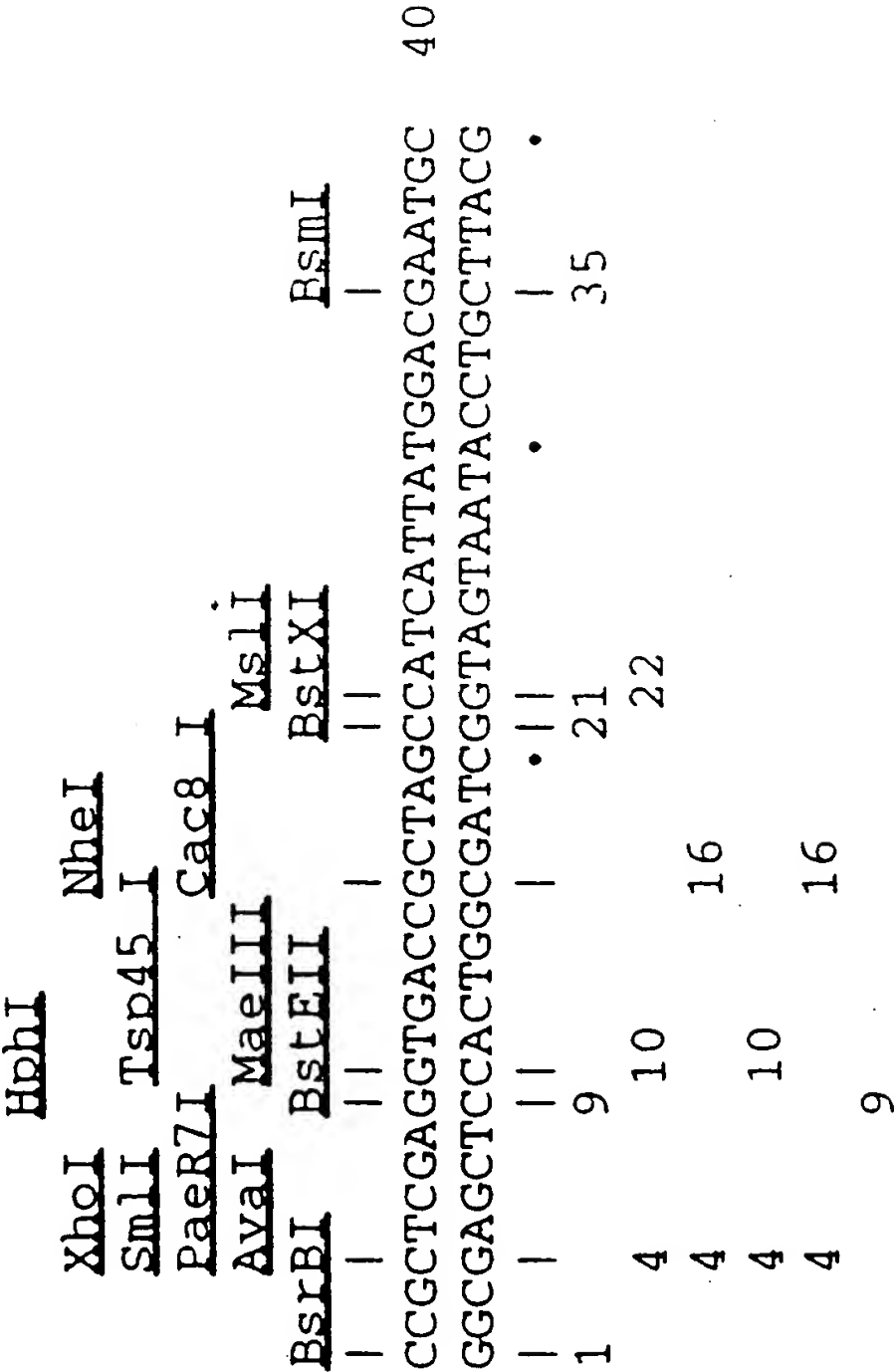


Figure 7 B

Dégénérescence dans pIX

1/1

ATG	<u>TCC</u>	ACG	AAT	<u>TCC</u>	TTT	<u>GAC</u>	<u>GGC</u>	<u>TCC</u>	<u>ATC</u>
ATG	AGC	ACC	AAC	TCG	TTT	GAT	GGA	AGC	ATT
Met	ser	thr	asn	ser	phe	asp	gly	ser	ile

31/11

<u>GTC</u>	<u>TCC</u>	<u>AGC</u>	<u>TAC</u>	<u>CTG</u>	<u>ACC</u>	<u>ACC</u>	<u>CGG</u>	ATG	<u>CCT</u>
GTG	AGC	TCA	TAT	TTG	ACA	ACG	CGC	ATG	CCC
val	ser	ser	tyr	leu	thr	thr	arg	met	pro

61/21

<u>CCC</u>	TGG	<u>GCT</u>	<u>GGC</u>	<u>GTC</u>	<u>CGC</u>	<u>CAA</u>	<u>AAC</u>	<u>GTC</u>	ATG
CCA	TGG	GCC	GGG	GTG	CGT	CAG	AAT	GTG	ATG
pro	trp	ala	gly	val	arg	gln	asn	val	met

91/31

<u>GGA</u>	<u>AGC</u>	<u>TCC</u>	<u>ATC</u>	<u>GAC</u>	<u>GGC</u>	<u>AGG</u>	<u>CCT</u>	<u>GTG</u>	<u>CTC</u>
GGC	TCC	AGC	ATT	GAT	GGT	CGC	CCC	GTG	CTG
gly	ser	ser	ile	asp	gly	arg	pro	val	leu

121/41

<u>CCT</u>	<u>GCC</u>	<u>AAT</u>	<u>AGC</u>	<u>ACC</u>	<u>ACT</u>	<u>CTG</u>	<u>ACT</u>	<u>TAT</u>	<u>GAA</u>
CCC	GCA	AAC	TCT	ACT	ACC	TTG	ACC	TAC	GAG
pro	ala	asn	ser	thr	thr	leu	thr	tyr	glu

151/51

<u>ACT</u>	<u>GTC</u>	<u>AGC</u>	<u>GGC</u>	<u>ACC</u>	<u>CCA</u>	<u>CTG</u>	<u>GAA</u>	<u>ACC</u>	<u>GCC</u>
ACC	GTG	TCT	GGA	ACG	CCG	TTG	GAG	ACT	GCA
thr	val	ser	gly	thr	pro	leu	glu	thr	ala

181/61

<u>GCA</u>	<u>AGC</u>	<u>GCT</u>	<u>GCA</u>	<u>GCC</u>	<u>AGC</u>	<u>GCT</u>	<u>GCC</u>	<u>GCC</u>	<u>GCT</u>
GCC	TCC	GCC	GCC	GCT	TCA	GCC	GCT	GCA	GCC
ala	ser	ala	ala	ala	ser	ala	ala	ala	ala

Figure 8a

211/71

ACT GCT CGG GGC ATC GTC ACC GAT TTC GCC
 ACC GCC CGC GGG ATT GTG ACT GAC TTT GCT
 thr ala arg gly ile val thr asp phe ala

241/81

TTT CTC TCC CCT CTG GCC TCC AGC GCT GCC
 TTC CTG AGC CCG CTT GCA AGC AGT GCA GCT
 phe leu ser pro leu ala ser ser ala ala

271/91

AGC CGC AGC TCT GCT CGG GAC GAT AAA CTG
 TCC CGT TCA TCC GCC CGC GAT GAC AAG TTG
 ser arg ser ser ala arg asp asp lys leu

301/101

ACC GCC CTG CTG GCT CAG CTG GAC AGC CTG
 ACG GCT CTT TTG GCA CAA TTG GAT TCT TTG
 thr ala leu leu ala gln leu asp ser leu

331/111

ACT AGG GAG CTG AAC GTG GTG AGC CAA CAA
 ACC CGG GAA CTT AAT GTC GTT TCT CAG CAG
 thr arg glu leu asn val val ser gln gln

361/121

CTC CTG GAC CTC CGG CAA CAA GTG AGC GCT
 CTG TTG GAT CTG CGC CAG CAG GTT TCT GCC
 leu leu asp leu arg gln gln val ser ala

391/131

CTC AAA GCC TCT AGC CCA CCT AAC GCC GTT
 CTG AAG GCT TCC TCC CCT CCC AAT GCG GTT
 leu lys ala ser ser pro pro asn ala val

421/141

TAA

TAA

Figure 8b

Dégénérescence dans IVa2

1/1

<u>TC</u>	<u>GCG</u>	AAC	CTA	AAA	ATA	CAG	TCC	AAG	ATG
TA	GCC	AAC	CTA	AAA	ATA	CAG	TCC	AAG	ATG
ile	ala	asn	leu	lys	ile	gln	ser	lys	met

31/11

CAT	<u>CTG</u>	ATA	TCC	CCA	CGT	ATG	CAC	<u>CCC</u>	TCC
CAT	CTC	ATA	TCC	CCA	CGT	ATG	CAC	CCA	TCC
his	leu	ile	ser	pro	arg	met	his	pro	ser

61/21

<u>CAG</u>	CTT	AAC	CGC	<u>TTC</u>	GTA	AAC	ACT	TAC	ACC
CAG	CTT	AAC	CGC	TTT	GTA	AAC	ACT	TAC	ACC
gln	leu	asn	arg	phe	val	asn	thr	tyr	thr

91/31

AAG	<u>GGA</u>	CTG	CCC	CTG	GCA	ATC	AGC	<u>CTG</u>	CTA
AAG	GGC	CTG	CCC	CTG	GCA	ATC	AGC	TTG	CTA
lys	gly	leu	pro	leu	ala	ile	ser	leu	leu

121/41

CTG	AAA	GAC	ATT	<u>TTC</u>	AGG	CAC	CAC	GCC	CAG
CTG	AAA	GAC	ATT	TTT	AGG	CAC	CAC	GCC	CAG
leu	lys	asp	ile	phe	arg	his	his	ala	gln

151/51

<u>CGG</u>	TCC	TGC	TAC	GAC	TGG	<u>ATT</u>	ATC	TAC	AAC
CGC	TCC	TGC	TAC	GAC	TGG	ATC	ATC	TAC	AAC
arg	ser	cys	tyr	asp	trp	ile	ile	tyr	asn

181/61

ACC	<u>ACT</u>	CCG	CAG	CAT	GAA	GCT	<u>CTC</u>	CAG	TGG
ACC	ACC	CCG	CAG	CAT	GAA	GCT	CTG	CAG	TGG
thr	thr	pro	gln	his	glu	ala	leu	gln	trp

Figure 9a

211/71

TGC	TAC	CTC	CAT	CCC	AGA	GAC	GGG	CTT	ATG
TGC	TAC	CTC	CAC	CCC	AGA	GAC	GGG	CTT	ATG
cys	tyr	leu	his	pro	arg	asp	gly	leu	met

241/81

CCT	ATG	TAT	CTG	AAC	ATC	CAG	AGC	CAC	CTT
CCC	ATG	TAT	CTG	AAC	ATC	CAG	AGT	CAC	CTT
pro	met	tyr	leu	asn	ile	gln	ser	his	leu

271/91

TAC	CAC	GTC	CTC	GAA	AAA	ATA	CAC	AGG	ACC
TAC	CAC	GTC	CTG	GAA	AAA	ATA	CAC	AGG	ACC
tyr	his	val	leu	glu	lys	ile	his	arg	thr

301/101

CTG	AAC	GAC	CGA	GAC	CGC	TGG	TCT	CGG	GCC
CTC	AAC	GAC	CGA	GAC	CGC	TGG	TCC	CGG	GCC
leu	asn	asp	arg	asp	arg	trp	ser	arg	ala

331/111

TAC	CGC	GCG	CGG	AAA	ACC	CCT	AAA	TAA
TAC	CGC	GCG	CGC	AAA	ACC	CCT	AAA	TAA
tyr	arg	ala	arg	lys	thr	pro	lys	OCH

Figure 9b

SYNGENE

WO 99/25861

13/16

PCT/FR98/02453

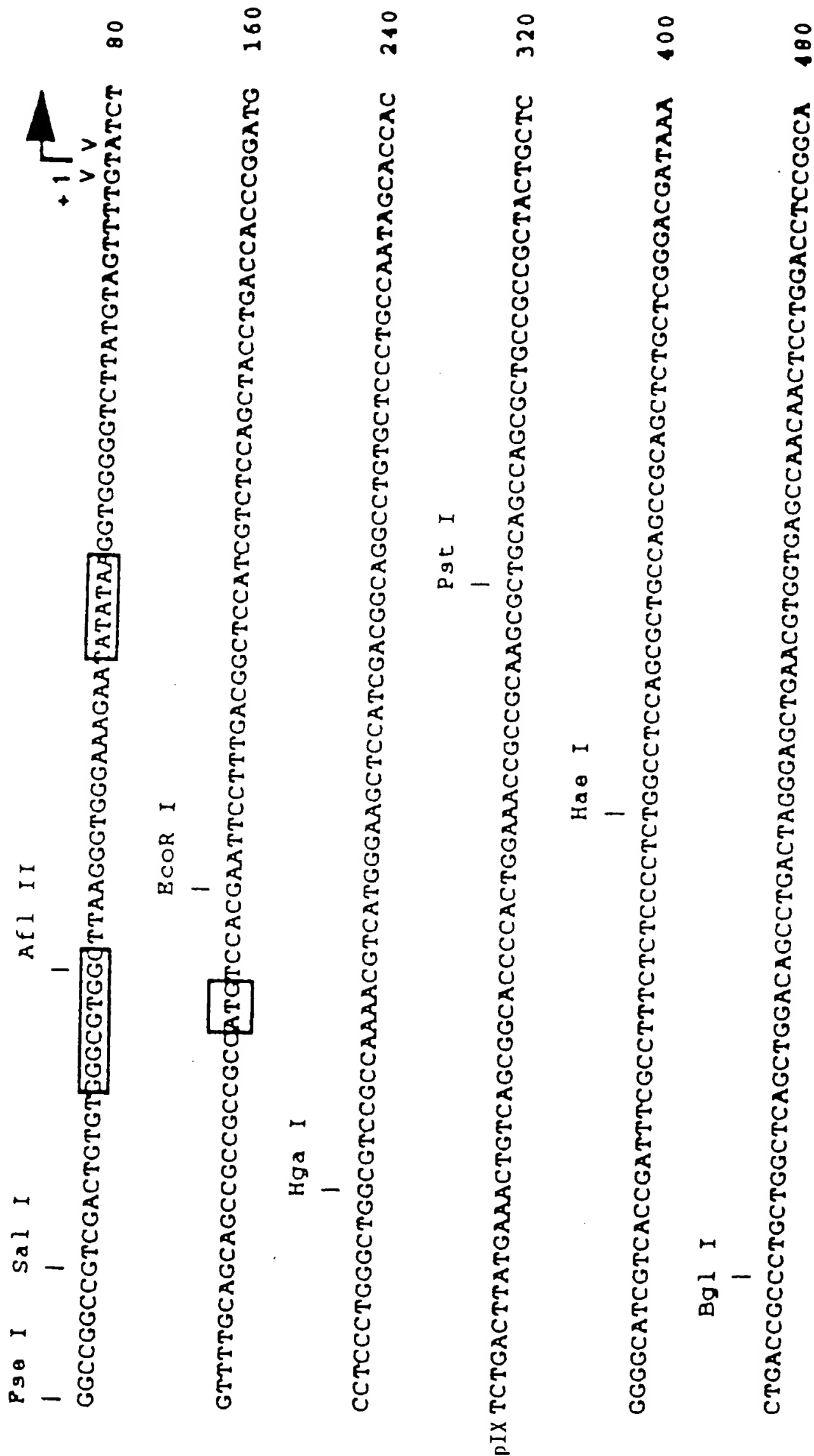


Figure 10A

Dra I
 |
 ACAAGTGAGCGCTCTCAAGCCCTCTAGCCCACTAACGCCGTTTAAACATATAAACCAGACTCTGTTCGATT 560
 BssH II
 |
 GGATTAAGCAAGTGTCTTGCTGTCTTTATTTAGGAGTTTCCGCCGCGGTAGGCCCGAGACCAGCGGTCTCGGTCGTTTC 640
 PpuM I
 |
 AGGTCCTGTGTATTTTCGAGGACGTGGTAAGGTGGCTCTGGATGTTTCAGATACATAGGCATAGCCCGTCTCTGGG 720
 IVa2
 |
 ATGAGGTAGCACCACTGGAGAGCTTCATGCTGCCGAGTGGTGTGTAGATAATCCAGTCGTAGCAGGACCGCTGGGCGT 800
 Sty I
 |
 GGTGCCCTGAAAATGTCCTTTCAGTAGCAGGCTGATTGCCAGGGCAGTCCCTTGGTGTAAGTGTACGAAGCGGTTAAGC 880
 Nsi I
 |
 TGGAGGGGTGCATACGTGGGATATGAGATGCATCTTGCACTGTATTTTAGGTTCCGCA 941
 Nru I
 |

Figure 10B

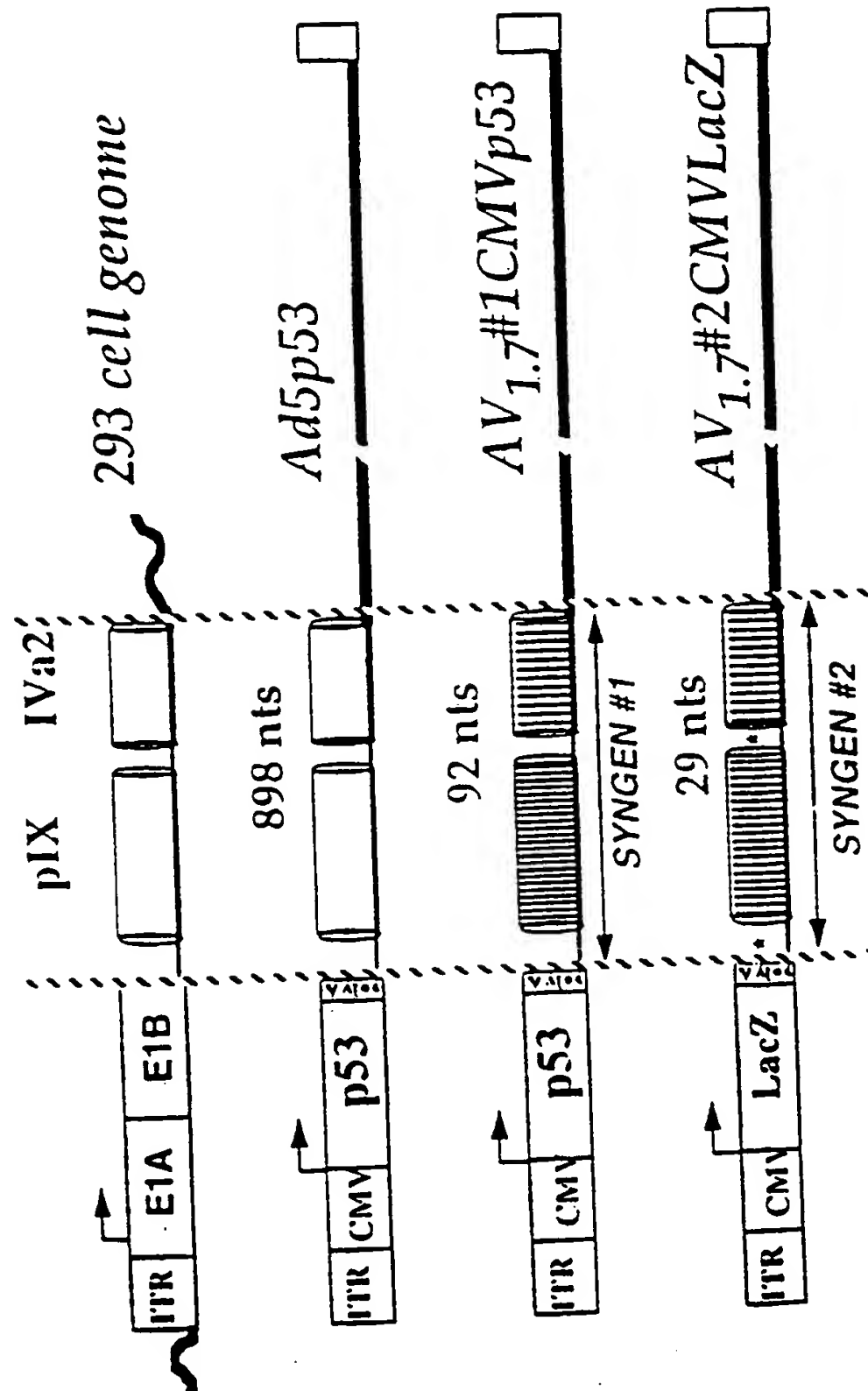


Figure 11

Détection des RCA après 7 amplifications successives
de 5 plages différentes issues des vecteurs ad5p53 et AV1.7p53

- Résultats des expériences de détection de RCA dans les échantillons
issus de l'amplification n°7. Expériences en triplicate.

	ad5CMVp53							x	AV1.7CMVp53						
Exp 1	0	1	0	1	0				0	0	0	0	0	0	
Exp 2	0	0	0	2	0				0	0	0	0	0	0	
Exp 3	0	2	0	0	0				0	0	0	0	0	0	
Particules testées	4.5E+11								4.5E+11						
Nombre de RCA	6*								0						

- Analyse statistique: Etude de la probabilité conditionnelle de l'observation.

*: Les résultats obtenus sont différents; p<5% - Intervale de confiance= 98.5%

Figure 12

THIS PAGE BLANK (USPTO)



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶ : C12N 15/86, 5/10	A3	(11) Numéro de publication internationale: WO 99/25861 (43) Date de publication internationale: 27 mai 1999 (27.05.99)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/02453 (22) Date de dépôt international: 17 novembre 1998 (17.11.98) (30) Données relatives à la priorité: 97/14383 17 novembre 1997 (17.11.97) FR (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CROUZET, Joël [FR/FR]; 12, rue Michel Voisin, F-92330 Sceaux (FR). ROBERT, Jean-Jacques [FR/FR]; Résidence Les Pépinières, 12, boulevard Desgranges, F-92330 Sceaux (FR). VIGNE, Emmanuelle [FR/FR]; 2, rue Bernard Palissy, F-94200 Ivry sur Seine (FR). YEH, Patrice [FR/FR]; 48, allée de la Pointe Genete, F-91190 Gif sur Yvette (FR). (74) Mandataire: DERNONCOUR, Roxanne; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond Aron, F-92165 Antony Cedex (FR).		(81) Etats désignés: AL, AT, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GD, GE, HU, ID, IL, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). Publiée <i>Avec rapport de recherche internationale.</i> <i>Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.</i> (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 1 juillet 1999 (01.07.99)
(54) Title: ADENOVIRUS VECTORS AND METHOD FOR REDUCING HOMOLOGOUS RECOMBINATION PHENOMENA (54) Titre: VECTEURS ADENOVIRAUX ET METHODE DE REDUCTION DES EVENEMENTS DE RECOMBINAISON HOMOLOGUE (57) Abstract <p>The invention concerns a method for reducing recombination phenomena among nucleic acids. It also concerns the use of said method for producing defective viruses not contaminated by replication particles. The invention further concerns novel viral constructs.</p> (57) Abrégé <p>La présente invention concerne une méthode permettant de réduire les événements de recombinaison entre acides nucléiques. Elle concerne également l'application de cette méthode à la production de virus défectifs non contaminés par des particules répliquatives. L'invention concerne également de nouvelles constructions virales.</p>		

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave de Macédoine	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	ML	Mali	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	MN	Mongolie	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MR	Mauritanie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MW	Malawi	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MX	Mexique	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	NE	Niger	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NL	Pays-Bas	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NO	Norvège	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NZ	Nouvelle-Zélande	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire démocratique de Corée	PL	Pologne		
CM	Cameroun	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CN	Chine	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CU	Cuba	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
CZ	République tchèque	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DE	Allemagne	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
DK	Danemark	LR	Libéria	SG	Singapour		
EE	Estonie						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern. Application No

PCT/FR 98/02453

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 C12N15/86 C12N5/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 C12N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	MORGENSTERN J P. AND LAND H.: "Advanced mammalian gene transfer: high titre retroviral vectors with multiple drug selection markers and a complementary helper-free packaging line." NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 18, no. 12, 1990, pages 3587-3596, XP002073969	1-7
Y	see page 3593, left-hand column, last line - page 3594, right-hand column, paragraph 1 see page 3595, paragraph 2 see figure 8 --- -/--	8,9, 11-13,19



Further documents are listed in the continuation of box C.



Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

11 May 1999

Date of mailing of the international search report

18/05/1999

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Mandl, B

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern al Application No

PCT/FR 98/02453

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 96 30534 A (GENZYME CORP) 3 October 1996 see the whole document, in particular page 17, ligne 18 - page 18, ligne 3 see page 17, line 2 - page 18, line 5 ---	8,9, 11-13,19
A	WO 96 13596 A (RHONE POULENC RORER SA ;YEH PATRICE (FR); PERRICAUDET MICHEL (FR);) 9 May 1996 cited in the application see the whole document ---	12-19
A	WO 97 00326 A (INTROGENE BV ;UNIV LEIDEN (NL); FALLAUX FRITS JACOBUS (NL); HOEBEN) 3 January 1997 see the whole document ---	12-19
A	KROUGLIAK V ET AL: "DEVELOPMENT OF CELL LINES CAPABLE OF COMPLEMENTING E1, E4, AND PROTEIN IX DEFECTIVE ADENOVIRUS TYPE 5 MUTANTS" HUMAN GENE THERAPY, vol. 6, no. 12, 1 December 1995, pages 1575-1586, XP000575816 see the whole document -----	12-19

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intern. Application No

PCT/FR 98/02453

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9630534 A		03-10-1996	US 5707618 A	13-01-1998
			US 5824544 A	20-10-1998
			AU 5318496 A	16-10-1996
			CA 2226833 A	03-10-1996
			EP 0843731 A	27-05-1998

WO 9613596 A		09-05-1996	FR 2726285 A	03-05-1996
			AU 703539 B	25-03-1999
			AU 3847795 A	23-05-1996
			EP 0787199 A	06-08-1997
			FI 971783 A	25-04-1997
			JP 10507922 T	04-08-1998
			NO 971764 A	17-04-1997
			ZA 9509086 A	16-07-1996

WO 9700326 A		03-01-1997	AU 6018296 A	15-01-1997
			CA 2222140 A	03-01-1997
			EP 0833934 A	08-04-1998

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema Internationale No
PCT/FR 98/02453

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
CIB 6 C12N15/86 C12N5/10

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)
CIB 6 C12N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	MORGENSTERN J P. AND LAND H.: "Advanced mammalian gene transfer: high titre retroviral vectors with multiple drug selection markers and a complementary helper-free packaging line." NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 18, no. 12, 1990, pages 3587-3596, XP002073969	1-7
Y	voir page 3593, colonne de gauche, dernière ligne - page 3594, colonne de droite, alinéa 1 voir page 3595, alinéa 2 voir figure 8 --- -/--	8, 9, 11-13, 19

☒ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

☒ Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories spéciales de documents cités:

- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

- "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent: l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- "Y" document particulièrement pertinent: l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- "&" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

11 mai 1999

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

18/05/1999

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Mandl, B